

(19) Országkód

HU

SZABADALMI LEÍRÁS

(11) Lajstromszám:

220 277 B

MAGYAR KÖZTÁRSASÁG

MAGYAR Szabadalmi Hivatal (21) A bejelentés ügyszáma: P 99 01927

(22) A bejelentés napja: 1999. 06. 09.

(30) Elsőbbségi adatok:

10-160437 1998. 06. 09. JP

(51) Int. Cl.7

C 07 C 251/32 A 01 N 53/00

(40) A közzététel napja: 2000. 05. 29.

(45) A megadás meghirdetésének dátuma a Szabadalmi

Közlönyben: 2001. 11. 28.

(72) Feltaláló:

Ujihara, Kazuya, Aoba-ku, Yokohama-shi (JP)

(73) Szabadalmas:

Sumitomo Chemical Co. Ltd., Osaka (JP)

(74) Képviselő:

 dr. Gárdonyi Zoltánné, DANUBIA Szabadalmi és Védjegy Iroda Kft., Budapest

(54)

Inszekticid hatású oximino-szubsztituált ciklopropánkarboxilát-származékok, és alkalmazásuk

KIVONAT

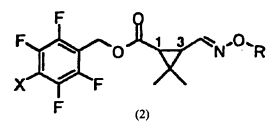
A találmány észtervegyületekre és kártevők, különösen rovarok és atkák ellen használható kompozíciókra vonatkozik, amelyek hatóanyagként ilyen vegyületeket tartalmaznak.

A találmány szerinti észtervegyületek a (2) általános képletnek felelnek meg, ahol

- R jelentése hidrogénatom, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített 1–3 szénatomos alkilcsoport, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített allilcsoport vagy helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített propargilcsoport,
- X jelentése hidrogénatom, halogénatom, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesí-

tett 1–3 szénatomos alkilcsoport, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített 2–3 szénatomos alkenilcsoport, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített 2–3 szénatomos alkinilcsoport, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesítetl 1–3 szénatomos alkoxicsoport, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített 1–3 szénatomos alkil-tio-csoport vagy (1–3 szénatomos alkoxi)-metilcsoport, amely helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített az alkoxirészben.

A találmány szerinti inszekticid kompozíciók hatóanyagként egy (2) általános képletű észtervegyületet tartalmaznak.



A találmány észtervegyületekre és kártevők ellen használható kompozíciókra vonatkozik, amelyek hatóanyagként ilyen vegyületeket tartalmaznak.

A 4 219 565 számú USA szabadalmi leírásból ismeretes, hogy 2,2-dimetil-3-(oximinometil)ciklopropánkarbonsav-benzil-észterek inszekticid és/vagy akaricid hatással rendelkeznek.

Ezeknek a vegyületeknek az inszekticid és/vagy akaricid hatása azonban a gyakorlatban nem elégséges.

Mélyreható vizsgálatokat folytattunk kielégítő kárte- 10 vőirtó hatású vegyületek felkutatására, és azt találtuk, hogy a (2) általános képletű észtervegyületek kitűnő kártevőellenes hatást mutatnak.

Az említett felismerés alapján a találmány (2) általános képletű észtervegyűletekre vonatkozik, amelyek 15 képletében

- R jelentése hidrogénatom, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített 1-3 szénatomos alkilcsoport, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített allilcsoport, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített propargilcsoport,
- X jelentése hidrogénatom, halogénatom, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített 1-3 szénatomos alkilcsoport, helyettesítetlen 25 vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített 2-3 szénatomos alkenilcsoport, helyettesített vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített alkinilcsoport, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített 1-3 szénatomos alkoxi- 30 csoport, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített 1-3 szénatomos alkil-tiocsoport vagy (1-3 szénatomos alkoxi)metil-csoport, amely helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített az alkoxirészben.

Ezeket az észtervegyületeket a továbbiakban találmány szerinti vegyületeknek nevezzük. A találmány tárgyát képezik továbbá kártevők ellen használható kompozíciók, amelyek hatóanyagként egy találmány szerinti vegyületet tartalmaznak.

A találmány szerinti vegyületekben a halogénatom fluoratom, klóratom, brómatom vagy más halogénatom. Az 1-3 szénatomos alkilcsoport, amely helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal van helyettesítve, lehet például metilcsoport, etilcsoport, trifluor-metil-csoport. A helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített allilcsoport lehet például allilcsoport, 2-klór-allil-csoport, 3-klór-allil-csoport. A helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített propargilcsoport lehet például propargilcsoport, 3klór-propargil-csoport, 3-jód-propargil-csoport. A 2-3 szénatomos, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített alkenilcsoport egyebek között lehet allilcsoport. A helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített 2-3 szénatomos alkinilcsoportra példaként megemlítjük a propargilcsoportot. A helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített 1-3 szénatomos alkoxicsoport lehet például metoxicsoport, trifluor-metoxi-csoport. A helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített 1-3 szénatomos alkil-tio-csoport lehet, például metil-tio-csoport. Az (1-3 szénatomos alkoxi)metilcsoport, amelyben az alkoxicsoport 1-3 szénatomos és helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal van helyettesítve, lehet például metoxi-metil-csoport.

A találmány szerinti vegyületeket például a következő eljárásokkal állíthatjuk elő.

A) előállítási eljárás

Ezzel az eljárással a találmány szerinti vegyületeket oly módon állítjuk elő, hogy egy (3) általános képletű karbonsavat, ahol R jelentése a fenti, vagy annak egy reakcióképes származékát egy (4) általános képletű alkoholvegyülettel, ahol X jelentése a fenti, vagy annak egy reakcióképes származékával reagáltatunk.

A reakciót rendszerint egy szerves oldószerben hajtjuk végre, adott esetben egy reakciót elősegítő anyag jelenlétében, miközben a reakcióelegyből szükség esetén eltávolítjuk a melléktermékeket.

A reakció ideje 5 perctől 72 óráig terjed. A reakció hőmérséklete általában -80 °C és a reakcióhoz használt oldószer forráspontja vagy +200 °C között változik.

A (3) általános képletű karbonsav reakcióképes származékaként használhatjuk annak savhalogenidjét, savanhidridjét, 1-4 szénatomos alkil-észtereit vagy más reakcióképes származékát.

A (4) általános képletű alkoholvegyület reakcióképes származékaként használhatjuk annak halogenidjeit, szulfonsavésztereit, kvaterner ammóniumsóit vagy más reakcióképes származékát.

Noha a (3) általános képletű karbonsav vagy a vegyület reakcióképes származékának a (4) általános képletű alkoholvegyülethez vagy annak reakcióképes származékához viszonyított mólarányát szabadon megválaszthatjuk, előnyösen ekvimoláris vagy közel ekvimoláris mennyiségben használjuk ezeket a vegyületeket.

A reakciót elősegítő anyag lehet például tercier amin, mint trietil-amin, 4-(dimetil-amino)piridin, diizopropiletil-amin vagy más hasonló vegyület, egy nitrogéntartalmú aromás vegyület, mint piridin vagy más hasonló vegyület, egy szerves bázis, például egy alkálifém-alkoxid (például nátrium-metoxid vagy kálium-terc-butoxid) vagy más hasonló vegyület, egy szervetlen bázis, mint nátrium-hidroxid, kálium-karbonát, nátrium-hidrid vagy más hasonló vegyület, protonos sav, mint p-toluolszulfonsav, kénsav vagy más hasonló vegyület, egy Lewissav, mint titán(IV)-fenoxid vagy más hasonló vegyület, diciklohexil-karbodiimid, 1-etil-3-[3-(dimetil-amino)propil]-karbodiimid-hidroklorid, valamint egy dietil-azodikarboxilátból és trifenil-foszfinból álló reagens.

A fenti vegyületek közül a (3) általános képletű karbonsav vagy a vegyület reakcióképes származékának és a (4) általános képletű alkoholvegyület vagy a vegyűlet reakcióképes származékának - melyeket a reakciónak kívánunk alávetni - természetétől függően választjuk meg a reakciót elősegítő anyagot. A reakciót elősegítő anyag mennyiségét a reakció módjának figyelembevételével választjuk meg.

Oldószerként szénhidrogéneket, mint benzolt, toluolt, hexánt vagy más hasonló szénhidrogént, étereket, mint dietil-étert, tetrahidrofuránt vagy más hasonló

étert, halogénezett szénhidrogéneket, mint diklór-metánt, 1,1-diklór-etánt vagy más hasonló halogénezett szénhidrogént, amidokat, mint dimetil-formamidot vagy más hasonló amidot, ketonokat, mint acetont vagy más hasonló ketont, szerves kénvegyületeket, mint dimetil-szulfoxidot vagy más hasonló szerves kénvegyületet vagy a felsoroltak keverékeit használjuk.

A reakció befejeződése után a reakcióelegyet a szokásos módon, mint például extrakcióval, melyhez egy szerves oldószert használunk, betöményítéssel vagy más hasonló módon dolgozzuk fel, hogy a találmány szerinti vegyületet kapjuk. A találmány szerinti vegyületet például kromatográfiásan, desztillációval, átkristályosítással vagy más hasonló módon tisztíthatjuk.

A (3) általános képletű karbonsavat vagy annak reakcióképes származékát előállíthatjuk a szakirodalomban a J. Chem. Soc. Perkin Trans. 1, 2470 (1970) közleményben vagy a JP-A-54-160 343 számú közzétételi iratban leírt eljárással. A (4) általános képletű alkoholvegyületet vagy annak reakcióképes származé-20 kát előállíthatjuk a JP-A-53-79 845, a JP-A-56-97 251, a JP-A-57-123 146 vagy a JP-A-61-207 361 számú közzétételi iratban leírt eljárással. B) előállítási eljárás

Ezzel az eljárással a találmány szerinti vegyületet 25 oly módon állítjuk elő, hogy egy (5) általános képletű aldehidet, ahol X jelentése a fenti, egy (6) általános képletű hidroxil-amin-vegyülettel, ahol R jelentése a fenti, vagy annak egy protonos savval képzett sójával reagáltatjuk. 30

A reakciót általában egy oldószerben, adott esetben egy reakciót elősegítő anyag jelenlétében hajtjuk végre.

A reakció ideje 5 perc és 72 óra között változhat, a reakció hőmérséklete pedig általában –80 °C-tól a reakcióhoz használt oldószer forráspontjáig vagy +100 °C- 35 ig teriedhet.

A (6) általános képletű hidroxil-amin-vegyületet vagy annak egy protonos savval képzett sóját 1 mol (5) általános képletű aldehidre számítva általában 1 mol mennyiségben vagy fölöslegben, előnyösen 1-5 mol fö- 40 löslegben használjuk.

A hidroxil-amin-vegyület protonos savas sójaként például hidrokloridját vagy szulfátját használjuk.

Az adott esetben használt reakciót elősegítő anyag lehet például tercier amin, mint trietil-amin, 4-(dimetil-amin)piridin, diizopropil-etil-amin vagy más hasonló tercier amin, nitrogéntartalmú aromás vegyület, mint piridin vagy más hasonló vegyület, szerves bázis, mint alkálifém-alkoxid (például nátrium-metoxid) vagy egy szerves sav sója (például nátrium-acetát) és más hasonló vegyület, egy szervetlen bázis, mint nátrium-hidroxid, kálium-karbonát vagy más hasonló vegyület.

Oldószerként szénhidrogéneket, mint benzolt, toluolt, hexánt vagy más hasonlót, étereket, mint dietilétert, tetrahidrofuránt vagy más hasonlót, halogénezett szénhidrogéneket, mint diklór-metánt, 1,2-diklór-etánt vagy más hasonlót, amidokat, mint dimetilformamidot vagy más hasonlót, alkoholokat, mint metanolt vagy más hasonlót, szerves kénvegyületeket, mint dimetil-szulfoxidot vagy más hasonlót, szerves savakat, mint ecetsavat vagy más hasonlót vagy vizet vagy ezek keverékeit használjuk.

A reakció teljes végbemenetele után a reakcióelegyet egy szokásos feldolgozási eljárással, mint szerves oldószeres extrakcióval, betöményítéssel vagy más hasonló eljárással dolgozzuk fel, hogy megkapjuk a találmány szerinti vegyületet. A találmány szerinti vegyületet például kromatográfiásan, desztillációval vagy átkristályosítással, vagy más hasonló módon tisztíthatjuk.

Az (5) általános képletű aldehidet a JP-A-49-47 531 számú közzétételi iratban leírt eljárással állíthatjuk elő.

Az olyan találmány szerinti vegyületeket, amelyekben R nem hidrogénatom, előállíthatjuk olyan találmány szerinti vegyületekből, amelyekben R hidrogénatom, például az alábbi eljárással.

C) előállítási eljárás

Ezzel az eljárással olyan találmány szerinti vegyületeket állíthatunk elő, amelyekben R jelentése hidrogénatomtól eltérő, oly módon, hogy egy olyan találmány szerinti vegyületet, amelyben R jelentése hidrogénatom, egy (7) általános képletű vegyülettel reagáltatunk, ahol R1 jelentése helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített 1-3 szénatomos alkilcsoport, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített allilcsoport, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített propargilcsoport, és L jelentése egy lehasadó csoport, mint halogénatom (például klóratom, brómatom vagy jódatom), egy helyettesítetlen vagy helyettesített alkil-szulfonil-oxi-csoport (például metánszulfonil-oxi-csoport vagy trifluor-metán-szulfonil-oxi-csoport), helyettesítetlen vagy helyettesített arilszulfonil-oxi-csoport (például p-toluolszulfonil-oxi-csoport), helyettesítetlen vagy helyettesített alkoxiszulfonil-oxi-csoport (például metoxiszulfonil-oxi-csoport), helyettesített ammóniocsoport (például trimetil-ammónio--csoport) vagy helyettesített jodoniocsoport (például feniljodoniocsoport).

A reakciót általában egy oldószerben, adott esetben egy reakciót elősegítő anyag jelenlétében hajtjuk végre.

A reakció ideje 5 perctől 72 óráig terjedhet. A reakció hőmérséklete általában –80 °C és a reakcióhoz használt oldószer forráspontja vagy +100 °C között változhat.

Egy mol találmány szerinti vegyületre, amelyben R jelentése hidrogénatom, 1 mol vagy fölöslegben vett mennyiségű (7) általános képletű vegyületet használunk, előnyösen 1-5 mol fölösleget.

A reakciót elősegítő anyag, amelyet adott esetben használunk, lehet például egy tercier amin, mint trietilamin, 4-(dimetil-amin)piridin, diizopropil-etil-amin vagy más hasonló, egy nitrogéntartalmú aromás vegyület, mint piridin vagy más hasonló, egy szerves bázis, mint egy alkálifém-alkoxid (például kálium-terc-butoxid), egy szerves sav sója (például trifluor-metánszulfonsav ezüstsója) vagy más hasonló, egy szervetlen bázis, mint nátrium-hidroxid, kálium-karbonát, nátrium-hidrid vagy más hasonló.

Oldószerként használhatunk szénhidrogéneket, például benzolt, toluolt, hexánt vagy más hasonlót, étere-

ket, mint dietil-étert, tetrahidrofuránt vagy más hasonlót, halogénezett szénhidrogéneket, mint diklór-metánt, 1,2-diklór-etánt vagy más hasonlót, amidokat, mint dimetil-formamidot vagy más hasonlót, ketonokat, mint acetont vagy más hasonlót, szerves kénvegyületeket, mint dimetil-szulfoxidot vagy más hasonlót, valamint azok keverékeit.

A reakció befejeződése után a reakcióelegyet egy szokásos feldolgozási eljárással, mint extrakcióval, amelyhez egy szerves oldószert használunk, betöményítéssel vagy más módon feldolgozzuk, amikor is olyan találmány szerinti vegyületet kapunk, amelyben R jelentése hidrogénatomtól eltérő. A vegyületet például kromatográfiásan, desztillációval, átkristályosítással vagy más hasonló módon tisztíthatjuk.

A találmány szerinti vegyületeknek az aszimmetrikus szénatomjuk miatt vannak optikai izomerjei (R és S), a kettős kötésük miatt vannak geometriai (E és Z) izomerjei, a ciklopropángyűrű miatt pedig geometriai (cisz és transz) izomerjei. Az összes optikai izomer, geometriai izomer és azok keverékei, amelyeknek kártevőellenes hatásuk van, a találmány tárgyát képezik.

A (3) általános képletű karbonsav lehet például 3-(metoxi-imino-metil)-2,2-dimetil-ciklopropánkarbonsav vagy 3-(etoxi-imino-metil)-2,2-dimetil-ciklopropánkarbonsav.

A (4) általános képletű alkoholvegyület lehet például (2,3,5,6-tetrafluor-fenil)metanol, (2,3,4,5,6-pentafluorfenil)metanol, (2,3,5,6-tetrafluor-4-metoxi-fenil)metanol vagy (2,3,5,6-tetrafluor-4-metoxi-fenil)metanol.

Az (5) általános képletű aldehid lehet például (2,3,4,5,6-pentafluor-fenil)-metil-3-formil-2,2-dimetil-ciklopropánkarboxilát, (2,3,5,6-tetrafluor-4-metil-fenil)-metil-3-formil-2,2-dimetil-ciklopropánkarboxilát vagy (2,3,5,6-tetrafluor-4-metoxi-fenil)metil-3-formil-2,2-dimetil-ciklopropánkarboxilát.

A (6) általános képletű hidroxil-amin-vegyület lehet például hidroxil-amin, O-metil-hidroxil-amin vagy Oetil-hidroxil-amin.

A (7) általános képletű vegyület lehet például metilklorid, etil-bromid, metil-jodid, metil-metánszulfonát, metil-p-toluolszulfonát vagy dimetil-kénsav.

A találmány szerinti vegyületek hatékonyak például az alábbi rovarkártevők (kártékony rovarok és kártékony atkák) ellen:

félfedelesszárnyúak: sarkantyús kabócák (Delphacidae), mint réti sarkantyús kabóca (Laodelphax striatellus), barna növényszöcske (Nilaparvata lugens) és barna rizskabóca (Sogatella furcifera), mezei kabócák (Deltocephalidae), mint zöld rizskabócák (Nephotettix cincticeps és Nephotettix virescens), levéltetvek (Aphididae), poloskák (Pentatomidae), liszteskék (Aleyrodidae), pajzstetvek (Coccidae), csipkepoloskák (Tingidae), levélbolhafélék (Psyllidae) és más hasonlók,

lepkék: fényiloncák (Pyralidae), mint rizsszárfűró 55 (Chilo suppressalis), rizslevélsodró lepke (Cnaphalocrocis medinalis), aszalványmoly (Plodia interpunctuella), bagolypillék (Noctuidae), mint gyapotbagolypille (Spodopterea litura), rizsbagolypille (Pseudoletia separata) és káposzta-bagolypille (Mamestra brassi-60

cae), fehérlepkék (Pieridae), mint közönséges répalepke (Pieris rapae crucivora), sodrómolyok (Torticidae), mint Adoxophyes spp., Carposinidae, ezüstszárnyú molyok (Lyonetiidae), gyapjaslepkék (Lymantriidae), Antographa spp., Agrotis spp., mint vetési bagolypille (Agrotis segetum) és nagy fűbagolypille (Agrotis ipsilon), Helicoverpa spp., Heliothis spp., káposztamoly (Plutella xylostella), rizsmoly (Parnara guttata), szűcsmoly (Tinea pellionella), ruhamoly (Tineola bisselliella) és más hasonlók,

kétszárnyúak: házi szúnyogok (Culex spp.), mint közönséges vagy dalosszúnyog (Culex pipiens pallens) és Culex tritaeniorhynchus, tócsaszúnyogok (Aedes spp.), mint sárgalázszúnyog (Aedes aegypti) és Aedes albopictus, maláriaszúnyogok (Anopheles spp.), mint Anopheles sinensis, árvaszúnyogok (Chironomidae), legyek (Muscidae), mint házilégy (Musca domestica), kerítéslégy (Muscina stabulans), dongólegyek (Calliphoridae), húslegyek (Sarcophagidae), viráglegyek (Anthomyiidae), mint babszárrontólégy (Delia platura), kis házilégy (Fannia canicularis) és hagymalégy (Delia antiqua), gyümölcslegyek (Tephritidae), harmatlegyek, gyümölcslégyfélék, muslicák (Drosophilidae), pilleszárnyúak (Psychodidae), cseszlék (Simuliidae), bögölyök (Tabanidae), szuronyoslegyek (Stomoxyidae), marószúnyogok és más hasonlók,

bogarak: gabona-győkérférgek, mint Diabrotica virgifera és Diabrotica undecimpunctata howardi, galacsinhajtók (Scarabaeidae), mint Anomala cuprea és szójababbogár (Anomala rufocuprea), zsizsikek (Curculionidae), mint kukoricazsizsik (Sitophilus zeamais), rizszsizsik (Lissorhoptrus oryzophilus), gyapotbimbó-likasztó (Anthonomus grandis) és kínai babzsizsik (Callosobruchus chinensis), gyászbogarak (Tenebrionidae), mint lisztbogár (Tenebrio molitor) és kukoricabogár (Tribolium castaneum), levélbogarak vagy aranybogarak (Chrysomelidae), mint rizslevélbogár (Oulema oryzae), Phyllotreta striolata és töklevélbogár (Aulacophora femoralis), álszúk vagy kopogóbogarak (Anobiidae), Epilachna spp., mint Henosepilachna vigintioctopunctata, falisztbogarak (Lyctidae), csuklyás szúk vagy csuklyásbogarak (Bostrychidae), valódi cincérek (Cerambycidae), kis partiholyva (Paederus fuscipes) és más hasonlók.

petetokosok: német csótány (Blattella germanica), 45 füstösbarna csótány (Periplaneta fuliginosa), amerikai csótány (Periplaneta americana), barna csótány (Periplaneta brunnea), konyhai csótány (Blatta orientalis) és más hasonlók,

tripszek: pálmatripsz (Thrips palmi), virágtripszek (Thrips hawaiiensis és Frankliniella occidentalis) és más hasonlók,

hártyásszárnyúak: hangyák (Formicidae), valódi darazsak (Vespidae), bogárölő darazsak (Bethylidae), valódi levéldarazsak (Tenthredinidae), mint repcelevéldarázs (Athalia rosae ruficornis) és más hasonlók,

ugró egyenesszárnyúak: lótűcskök (Gryllotalpidae), sáskák (Acrididae) és más hasonlók,

bolhák: kutyabolha (Ctenocephalides canis), macskabolha (Ctenocephalides felis), emberbolha (Pulex irritans) és más hasonlók,

vérszívó tetvek: ruhatetű (Pediculus humanus), lapostetű (Phthirus pubis) és más hasonlók,

termeszek: Reticulitermes separatus, Coptotermes formosanus és más hasonlók,

atkák: poratkák (Pyroglyphidae), mint amerikai poratka (Dermatophagoides farinae) és poratka (Dermatophagoides pteronyssinus), készletatkák (Acaridae), mint gombaatka (Tyrophagus putrescentiae Schrank) és barnalábú raktáratka (Aleuroglyphus ovatus Troupeau), háziatkák (Glycyphagidae), mint lakásatkák (Glycypha- 10 gus privatus és Glycyphagus domesticus) és szilvaatka (Glycyphagus destructor Schrank), ragadozó atkák (Cheyletidae), mint Cheyletus melaccensis és Cheyletus moorei, fonalaslábú atkák (Tarsonemidae), Chortoglyphus, páncélosatkák (Oribatei), fonóatkák (Tetranychidae), mint közönséges takácsatka (Tetranychus urticae), Tetrahychus konzawai, vörös citromtakácsatka (Panonychus citri) és gyümölcsfonóatka (Panonychus ulmi), valódi kullancsok (Ixodidae), mint Haemaphysalis longicornis és más hasonlók.

A találmány szerinti vegyületek hatékonyak olyan rovarkártevőkkel szemben is, amelyek ellenállnak az ismert rovar- és/vagy atkaellenes hatóanyagoknak.

A találmány szerinti kártevőellenes kompozíciók például a kártevők elpusztítására vagy elűzésére hasz- 25 nálhatók

Amikor a találmány szerinti vegyületeket kártevőellenes kompozíciók hatóanyagaiként használjuk, a találmány szerinti vegyűleteket általában különféle készítményekké alakítjuk. Így előállíthatunk a találmány sze- 30 rinti vegyületekkel például olajos készítményt, emulgeálható koncentrátumot, nedvesíthető port, folyékony koncentrátumokat (például vizes szuszpenziós koncentrátumot vagy vizes emulziós koncentrátumot), granuláturnot, port, aeroszolt, hevíthető füstölőszereket (pél- 35 dául moszkitótekercset, elektromos moszkitólapot, oldatokat, amelyek abszorbens kanóccal működő termikus füstölőberendezésben használhatók), éghetős füstölőszereket (például önégetős füstölőszer-készítményt, kémiai reakcióval működő füstölőszert, elektromos fűtésű füstölőszereket, amelyekben porózus kerámialapot alkalmaznak), fűtést nem igénylő párologtatós készítményeket (például gyantás vagy impregnált papiros párologtatós készítményeket), ködképzőket, ULV készítményeket, mérgező csalétkeket vagy más hasonlókat. Ezeket vagy úgy készítjük el, hogy a találmány szerinti vegyületeket összekeverjük a szilárd, folyékony vagy gázalakú vivőanyaggal vagy csalétekkel, vagy oly módon, hogy egy alap, például moszkitótekercs vagy moszkitólap anyagát impregnáljuk a találmány szerinti vegyülettel, és adott esetben a készítményhez még felületaktív anyagot vagy más segédanyagokat adunk.

Ezek a készítmények a hatóanyagként használt találmány szerinti vegyületeket általában 0,001-95 tömeg% mennyiségben tartalmazzák.

A készítményekhez szilárd vivőanyagként használhatunk például agyagokat (például kaolinagyagot, diatomaföldet, szintetikus hidratált szilícium-dioxidot, bentonitot, fubasami agyagot vagy savas agyagot), talkumot, kerámiai anyagokat és más szervetlen ásványi 60

anyagokat (például szericitet, kvarcot, aktív szenet, kalcium-karbonátot vagy hidratált szilícium-dioxidot), valamint műtrágyákat (például ammónium-szulfátot, ammónium-foszfátot, ammónium-nitrátot, karbamidot vagy ammónium-kloridot) finom por vagy granulátum alakjában. Folyékony vivőanyagként a készítmények tartalmazhatnak például vizet, alkoholokat (például metanolt vagy etanolt), ketonokat (például acetont vagy metil-etil-ketont), aromás szénhidrogéneket (például benzolt, toluolt, xilolt, etil-benzolt vagy metil-naftalint), alifás szénhidrogéneket (például hexánt, ciklohexánt, kerozint vagy könnyűolajat), észtereket (például etil-acetátot vagy butil-acetátot), nitrileket (például acetonitrilt vagy izobutironitrilt), étereket (például diizopropil-étert vagy dioxánt), savamidokat (például N,Ndimetil-formamidot vagy N,N-dimetilacetamidot), halogénezett szénhidrogéneket (például diklór-metánt, triklór-etánt vagy szén-tetrakloridot), dimetil-szulfoxidot, növényi olajokat (például szójababolajat vagy gyapotmagolajat). Gázalakú vivőanyagként, vagyis hajtóanyagként a készítmények tartalmazhatnak például CFC-gázt, butángázt, LPG-t (cseppfolyósított földgázt), dimetil-étert vagy szén-dioxidot.

Felületaktív anyagként tartalmazhatnak a találmány szerinti készítmények például alkil-szulfátokat, alkilszulfonátokat, alkil-aril-szulfonátokat, alkil-aril-étereket és azok polioxi-etilénezett termékeit, polietilénglikol-étereket, többfunkciós alkoholok észtereit vagy cukoralkoholszármazékokat.

A készítmények segédanyagaiként, például ragasztóanyagként és diszpergálóanyagként használhatunk például kazeint, zselatint, poliszacharidokat (például keményítőport, arabmézgát, cellulózszármazékokat vagy alginsavat), ligninszármazékokat, bentonitot, szacharidokat, szintetikus vízoldható polimereket [például poli(vinil-alkohol)-okat, poli(vinil-pirrolidon)-okat, vagy poliakrilsavakat]. Stabilizátorként használhatunk PAP-t (savas izopropil-foszfát), BHT-t (2,6-di/terc-butil/-4-metil-fenol), BHA-t (2-terc-butil-4-metoxi-fenol és 3-tercbutil-4-metoxi-fenol keveréke), növényi olajokat, ásványi olajokat, felületaktív anyagokat, valamint zsírsavakat és azok észtereit.

A mérgező csalétkek alapanyagai például csalétekkomponensek (például gabonaliszt, növényi olajok, szacharidok vagy kristályos cellulóz), antioxidánsok (például dibutil-hidroxi-toluol vagy nor-dihidro-gvajaretinsav), tartósítószerek (például dehidroecetsav), a gyermekeket és a díszállatokat távol tartó anyagok (például pirospaprikapor) és attraktánsok (például sajtaroma, hagymaaroma és földimogyoró-aroma).

A folyékony koncentrátumot (vizesszuszpenzióvagy vizesemulzió-koncentrátum) általában úgy készítjük el, hogy a találmány szerinti vegyület 1-75 tömeg% mennyiségét finoman diszpergáljuk vízben, amely 0,5-15 tömeg% diszpergálószert, 0,1-10 tömeg% szuszpendáló segédanyagot (például védőkolloidot vagy egy tixotróp sajátságokat kölcsönző vegyületet) és 0-10 tömeg% megfelelő segédanyagot (például habzásgátlót, rozsdásodásgátlót, stabilizálószert, szétoszlást elősegítő anyagot, behatolást elősegítő segédanyagot, fagyás-

20

35

45

gátlót, baktericidet vagy fungicidet) tartalmaz. Készíthetünk azonban olajalapú szuszpenziós koncentrátumot is, a víz helyett egy olajat használva, amelyben a találmány szerinti vegyület lényegében nem oldódik.

1

Védőkolloidként például zselatint, kazeint, gyantákat, cellulózétert vagy poli(vinil-alkohol)-okat használunk.

A tixotróp tulajdonságokat adó anyag lehet például bentonit, alumínium-magnézium-szilikát, xantángyanta vagy poliakrilsavak.

Az így kapott készítményeket vagy önmagukban vagy pedig vízzel vagy más hasonló anyaggal hígítva alkalmazzuk. Alkalmazhatjuk őket összekeverve vagy kombinálva más inszekticidekkel, akaricidekkel, nematocidokkal, talajban élő rovarkártevők elleni hatóanyagokkal, fungicidekkel, herbicidekkel, növénynövekedést szabályozó szerekkel, repellensekkel, szinergetikus hatást adó anyagokkal, műtrágyákkal vagy talajkondicionáló anyagokkal.

Ilyen inszekticid, nematocid, akaricid vagy talajban élő rovarkártevők elleni hatóanyagok lehetnek például foszfor-organikus vegyületek, mint fenitrotion [O,Odimetil-O-(3-metil-4-nitro-fenil)foszforotioát], fention [O,O-dimetil-O-[3-metil-4-(metil-tio)-fenil]foszforotiá], diazinon [O,O-dietil-O-(2-izopropil-6-metil-pirimidin- 25 4-il)foszforotioát], klórpirifosz [O,O-dietil-O-(3,5,6-triklór-2-piridil)foszforotioát], acefát [O,S-dimetil-acetilfoszforoamidotioát], metidation [S-2,3-dihidro-5-metoxi-2-oxo-1,3,4-tiadiazol-3-il-metil-O,O-dimetil-foszforoditioát], diszulfoton [O,O-dietil-S-2-(etil-tio)etilfoszforoditioát], diklórfosz [2,2-diklórvinil-dimetil-foszfát], szulprofosz [O-etil-O-4-(metil-tio)fenil-S-propilfoszforoditioát], cianofosz [O-/4-ciano-fenil/-O,O-dimetil-foszforotioát], dioxabenzofosz [2-metoxi-4H-1,3,2benzodioxafoszforin-2-szulfid], dimetoát [O,O-dimetil-S-(N-metilkarbamoil-metil)ditiofoszfát], fentoát [etil-2dimetoxi-foszfino-tiol-tio-(fenil)acetát], malation [dietil-(dimetoxifoszfino-tiol-tio)szukcinát], triklórfon [dimetil-2,2,2-triklór-1-hidroxi-etil-foszfonát], azinfoszmetil [S-3,4-dihidro-4-oxo-1,2,3-benzotriazin-3-il-metil-O,O-dimetil-foszforoditioát], monokrotofosz [dimetil-{(E)-1-metil-2-(metil-karbamoil)vinil}-foszfát], etion [O,O,O',O'-tetraetil-S,S'-metilén-bisz(foszforoditioát)] és más hasonlók, karbamátvegyületek, mint például BPMC [2-(szek-butil)fenil-metil-karbamát], benfurakarb [etil-N-{2,3-dihidro-2,2-dimetil-benzofurán-7-iloxi-karbonil- (metil)-amino-tio}-N-izopropil-β-alaninát], propoxur [2-izopropoxi-fenil-N-metil-karbamát], karboszulfán [2,3-dihidro-2,2-dimetil-7-benzo[b]furanil-N-dibutil-amino-tio-N-metil-karbamát], karbaril [1naftil-N-metilkarbamát], metomil[S-metil-N-(metilkarbamoil-oxi)tioacetimidát], etiofenkarb [2-(etil-tiometil)fenil-metil-karbamát], aldikarb [2-metil-2-(metiltio)propionaldehid-O-metil-karbamoiloxim], oxamil [N,N-dimetil-2-(metilkarbamoiloximino)-2-(metil-tio)acetamid], fenotiokarb [S-4-fenoxi-butil-N,N-dimetil-tiokarbamát] és más hasonlók, piretroidvegyületek, mint például etofenprox [2-(4-etoxi-fenil)-2-metil-1-(3fenoxi-benzil)oxipropán], fenvalerát [(RS)-α-ciano-3fenoxi-benzil-(RS)-2-(4-klór-fenil)-3-metil-butirát], es-

fenvalerát [(S)-α-ciano-3-fenoxi-benzil-(S)-2-(4-klórfenil)-3-metilbutirát], fenpropatrin [(RS)-α-ciano-3-fenoxi-benzil-2,2,3,3-tetrametil-ciklopropánkarboxilát], cipermetrin [(RS)-α-ciano-3-fenoxi-benzil-(1RS)cisz,transz-3-(2,2-diklórvinil)-2,2-dimetil-ciklopropánkarboxilát], permetrin [3-fenoxi-benzil-(1RS)-cisz,transz-3-(2,2-diklórvinil)-2,2-dimetil-ciklopropánkarboxilát], cihalotrin [(RS)-α-ciano-3-fenoxi-benzil-(1RS,3Z)cisz-3-(2-klór-3,3,3-trifluorprop-1-enil)-2,2-dimetil-ciklopropánkarboxilát], deltametrin [(S)-α-ciano-3-fe-10 noxi-benzil-(1R)-cisz-3-(2,2-dibrómvinil)-2,2-dimetilciklopropánkarboxilát], cikloprotrin [(RS)-α-ciano-3fenoxi-benzil-(RS)-2,2-diklór-1-(4-etoxi-fenil)ciklopropánkarboxilát], fluvalinát [α-ciano-3-fenoxi-benzil-N-(2-klór α,α,α-trifluor-p-tolil)-D-valinát], bifentrin [2-metil-3-fenil-benzil-(1RS,3Z)-cisz-3-(2-klór-3,3,3trifluor-1-propenil)-2,2-dimetil-ciklopropánkarboxilát], halfenprox [2-[4-(bróm-difluor-metoxi)fenil]-2-metil-1-(3-fenoxi-benzil)oxi-propán], tralometrin [(S)-α-ciano-3-fenoxi-benzil-(1R)-cisz-3-(1,2,2,2-tetrabróm-etil)-2,2-dimetil-ciklopropánkarboxilát], szilafluofen [(4etoxi-fenil)-{3-(4-fluor-3-fenoxi-fenil)propil}dimetil-szilán], d-fenotrin [3-fenoxi-benzil-(1R)-cisz,transz-2,2-dimetil-3-(2-metil-1-propenil)-ciklopropánkarboxilát], cifenotrin [(RS)-α-ciano-3-fenoxi-benzil-(1R)-cisz,transz-2,2-dimetil-3-(2-metil-1-propenil)-ciklopropánkarboxilát], d-rezmetrin [5-benzil-3-furilmetil-(1R)-cisz,transz-2,2-dimetil-3-(2-metil-1-propenil)-ciklopropánkarboxilát], akrinatrin [(S)-α-ciano-3-fenoxi-benzil-(1R,3Z)cisz-(2,2-dimetil-3-{3-oxo-3-(1,1,1,3,3,3-hexafluor-propil-oxi)-propenil}-ciklopropánkarboxilát], ciflutrin [(RS)-α-ciano-4-fluor-3-fenoxi-benzil-3-(2,2-diklórvinil)-2,2-dimetil-ciklopropánkarboxilát], teflutrin [2,3,5,6-tetrafluor-4-metil-benzil-(1RS,3Z)-cisz-3-(2klór-3,3,3-trifluor-1-propenil)-2,2-dimetil-ciklopropánkarboxilát], transzflutrin [2,3,5,6-tetrafluor-benzil-(1R)-transz-3-(2,2-diklórvinil)-2,2-dimetil-ciklopropánkarboxilát], tetrametrin [3,4,5,6-tetrahidroftalimido-metil-(1RS)-cisz,transz-2,2-dimetil-3-(2-metil-1-propenil)ciklopropánkarboxilát], alletrin [(RS)-2-metil-4-oxo-3-(2-propenil)-2-ciklopenten-1-il-(1RS)-cisz,transz-2,2dimetil-3-(2-metil-1-propenil)-ciklopropánkarboxilát], pralletrin [(S)-2-metil-4-oxo-3-(2-propinil)-2-ciklopenten-1-il-(1R)-cisz,transz-2,2-dimetil-3-(2-metil-1-propenil)-ciklopropánkarboxilát], empentrin [(RS)-1-etinil-2metil-2-pentenil-(1R)-cisz,transz-2,2-dimetil-3-(2-metil-1-propenil)-ciklopropánkarboxilát], imiprotrin [2,5dioxo-3-(2-propinil)imidazolidin-1-il-metil-(1R)cisz,transz-2,2-dimetil-3-(2-metil-1-propenil)-ciklopropánkarboxilát], d-flametrin [5-(2-propinil)furfuril-(1R)cisz,transz-2,2-dimetil-3-(2-metil-1-propenil)-ciklopropánkarboxilát]5-(2-propinil)-furfuril-2,2,3,3-tetrametilciklopropánkarboxilát és más hasonlók, tiadiazinszármazékok, mint például buprofezin [2-(terc-butilimino)-3-izopropil-5-fenil-1,3,5-tiadiazin-4-on] és más hasonlók, nitro-imidazolidin-származékok, mint imidakloprid [1-(6-klór-3-piridil-metil)-N-nitro-imidazolidin-2-ilidén-amin] és más hasonlók, nereistoxinszármazékok, mint például kartap [S,S'-(2-dimetil-amino-trimetilén)-bisz(tiokarbamát)], [N,N-dimetil-1,2,3-tritian-5-

il-amin], [S,S'-2-dimetil-amino-trimetilén-di(benzoltioszulfonát)] és más hasonlók, N-ciano-amid-származékok, mint például N-ciano-N'-metil-N'-(6-klór-3-piridil-metil)acetamid és más hasonlók, klórozott szénhidrogének, mint például endoszulfán [6,7,8,9,10,10-hexaklór-1,5,5a,6,9,9a-hexahidro-6,9-metano-2,4,3-benzodioxatiepin-3-oxid], γ-BHC [1,2,3,4,5,6-hexaklórciklohexán], dikofol [1,1-bisz(4-klór-fenil)-2,2,2-triklór-etanol] és más hasonlók, benzoil-fenil-karbamid-származékok, mint például klórfluazuron [1-{3,5-diklór-4-(3klór-5-(trifluor-metil)piridin-2-il-oxi)fenil}-3-(2,6-difluor-benzoil)karbamid], teflubenzuron [1-(3,5-diklór-2,4-difluor-fenil)-3-(2,6-difluor-benzoil)karbamid], flufenoxuron [1-{4-(2-klór-4-(trifluormetil)fenoxi)-2fluor-fenil}-3-(2,6-difluor-benzoil)karbamid] és más hasonlók, formamidinszármazékok, mint például amitraz [N,N'-{(metil-imino)dimetilidin}-di(2,4-xilidin)], klórdimeform [N'-(4-klór-2-metil-fenil)-N,N-dimetil-metinimidamid] és más hasonlók, tiokarbamidszármazékok, mint például difentiuron [N-(2,6-diizopropil-4-fenoxifenil)-N'-terc-butilkarbamid] és más hasonlók, N-fenilpirazol-származékok, metoxadiazon [5-metoxi-3-(2-metoxi-fenil)-1,3,4-oxadiazo-2-(3H)-on], bromopropilát [izopropil-4,4'-dibrómbenzilát], tetradifon [4-klór-fenil-2,4,5-triklór-fenil-szulfon], kinometionát [S,S-6-me- 25 tilkinoxalin-2,3-diil-ditiokarbonát], propargit [2-(4terc-butil-fenoxi)ciklohexil-prop-2-il-szulfit], fenbutatin-oxid [bisz{trisz(2-metil-2-fenilpropil)ón}oxid], hexitiazox [(4RS,5RS)-5-(4-klór-fenil)-N-ciklohexil-4-metil-2-oxo-1,3-tiazolidin-3-karboxamid], [3,6-bisz(2klór-fenil)-1,2,4,5-tetrazin], piridaben [2-terc-butil-5-(4-terc-butil-benzil-tio)-4-klór-piridazin-3(2H)-on], fenpiroximat [terc-butil-(E)-4-{1,3-dimetil-5-fenoxipirazol-4-il)metilén-amino-oxi-metil}benzoát], tebufenpirad [N-4-terc-butil-benzil] 4-klór-3-etil-1-metil-5-pirazol-karboxamid], poinaktinkomplexek [tetranaktin, dinaktin és trinaktin], pirimidifen [5-klór-N-[2-{4-(2etoxi-etil)-2,3-dimetil-metoxi}etil]-6-etil-pirimidin-4amin], milbemectin, abamectin, ivermectin, azadirachtin [AZAD] és más hasonlók. A repellenes készítmé- 40 nyek tartalmaznak például 3,4-karanediolt, N,N-dietilm-toluamidot, 1-metil-propil-2-(2-hidroxi-etil)-1-piperidinkarboxilátot, p-mentán-3,8-diolt, valamint eszszenciális növényi olajokat, mint például izsópolajat. Aktivátor hatású vegyületek lehetnek például bisz(2,3,3,3- 45 tetraklór-propil)-éter-(S-421), N-(2-etil-hexil)-biciklo-[2.2.1]hept-5-én-2,3-dikarboximid (MGK-264), valamint α-[2-(2-butox-metoxi)etoxi]-4,5-(metilén-dioxi)-2-propil-toluol (piperonil-butoxid).

Amikor a találmány szerinti vegyületeket kártevőellenes kompozíciók hatóanyagaiként használjuk, általában 5–500 g/10 ár dózisban alkalmazzuk. Ha emulgeálható koncentrátum, nedvesíthető por vagy folyékony koncentrátum alakjában használjuk, akkor felhasználás előtt vizzel felhígítjuk annyira, hogy a készitményben a találmány szerinti vegyületeket granulátumok, porok vagy gyantakészítmények alakjában használjuk, akkor ezeket a készitményeket hígítás nélkül alkalmazzuk. Ha a találmány szerinti vegyülete-60

ket lakóhelyi járvány megakadályozására készített vagy állatokon élősködő kártevők elleni kompozíciók hatóanyagaiként használjuk, és emulgeálható koncentrátum, nedvesíthető por vagy folyékony koncentrátum alakjában alkalmazzuk, akkor ezeket a készítményeket vízzel 0,1–10 000 ppm hatóanyag-koncentrációra felhígítjuk felhasználás előtt. Az olajos készitményeket, az aeroszolokat, a füstölőszereket, az égethető füstölőszereket, az elpárologtatható kompozíciókat, a ködképzőket, az ULV kompozíciókat, a mérgező csalétkeket vagy a gyantakészítményeket eredeti alakjukban alkalmazzuk.

A felsorolt készítményeknek mind a dózisa, mind a felhasználási koncentrációja megfelelően meghatározható a körülményektől függően, nevezetesen a készítmény típusának, alkalmazási idejének, helyének és módjának, valamint a kártevő sajátságainak, a kár mértékének és más körülményeknek a figyelembevételével, és növelhető vagy csökkenthető a fenti intervallumhatároktól függetlenül is.

A találmányt a következő előállítási példákkal, készitménypéldákkal és kísérleti példákkal szemléltetjük, melyekkel azonban nem szándékozzuk korlátozni a találmány oltalmi körét.

Először a találmány szerinti vegyületek előállítását mutatjuk be példákban és az 1-16. táblázatokban, amelyekben feltüntetjük a találmány szerinti vegyületek referenciaszámát.

1. előállítási példa

1,78 g (2,3,5,6-tetrafluor-4-metil-fenil)metanol, 0,87 g piridin és 20 ml tetrahidrofurán keverékéhez jegeshűtés közben hozzáadunk 2,06 g (1R)-transz-2,2-dimetil-3-(2-metil-1-propenil)-ciklopropánkarbonsav-kloridot. A kapott reakcióelegyet 8 órán át keverjük szobahőmérsékleten. A reakcióelegyet ezután mintegy 100 ml jeges vízbe öntjük, és kétszer 100 ml etil-acetátal extraháljuk. Az egyesített etil-acetátos fázisokat telített vizes konyhasóoldattal mossuk, vízmentes nátrium-szulfáton megszárítjuk, és csökkentett nyomáson bepároljuk. A maradékot szilikagéllel töltött oszlopon kromatografálva tisztítjuk, eluálószerként 20:1 térfogatarányú hexán/etil-acetát elegyet használunk. 2,75 g (87%) (2,3,5,6-tetrafluor-4-metil-fenil)metil-(1R)-transz-2,2-dimetil-3-(2-metil-1-propenil)-ciklopropánkarboxilátot kapunk.

1,27 g (2,3,5,6-tetrafluor-4-metil-fenil)metil-(1R)transz-2,2-dimetil-3-(2-metil-1-propenil)-ciklopropánkarboxilát, 20 ml metanol és 20 ml etil-acetát keverékét -78 °C-ra hűtjük le. A reakcióelegyen oxigént tartalmazó ózont buborékoltatunk át, és addig keverjük a reakcióelegyet, míg az kékre nem színeződik. Ekkor nitrogént buborékoltatunk át rajta, hogy eltávolítsuk az ózon fölöslegét. Ezután 5 ml dimetil-szulfidot adunk a reakcióelegyhez és szobahőmérsékleten melegítjük fel. A reakcióelegyet állni hagyjuk egy napig, azután csökkentett nyomáson betőményítjük. A kapott maradékhoz 20 ml acetont, 2 ml vizet és 0,2 g p-toluolszulfonsavmonohidrátot adunk. A kapott reakcióelegyet állni hagyjuk szobahőmérsékleten 2 óra hosszat, azután vízbe öntjük és dietil-éterrel extraháljuk. A szerves fázist vízmentes nátrium-szulfáton megszárítjuk és csökkentett nyomáson bepároljuk. A kapott maradékot szilikagéllel töltött oszlopon kromatografálva tisztítjuk, eluálószerként 10:1 térfogatarányú hexán-etil-acetát elegyet használunk. 0,98 g (82%) (2,3,5,6-tetrafluor-4-metil-fenil)metil-(1R)-transz-3-formil-2,2-dimetil-ciklopropánkarboxilátot kapunk, amely 43,2 °C-on olvad.

0,32 g O-metil-hidroxil-amin-hidroklorid, 0,16 g nátrium-hidroxid és 10 ml metanol keverékét 1 órán át keverjük. Keverés közben hozzáadjuk 0,56 g (2,3,5,6-tetrafluor-4-metil-fenil)metil-(1R)-transz-3-formil-2,2-dime- 10 til-ciklopropánkarboxilát 3 ml metanollal készített oldatát. 12 óra keverés után a reakcióelegyhez vizet adunk, és a reakcióelegyet dietil-éterrel extraháljuk. A szerves fázist nátrium-szulfáton megszárítjuk, és csökkentett nyomáson bepároljuk. A kapott maradékot szilikagéllel 15 töltött oszlopon kromatografálva tisztítjuk, eluálószerként 10:1 térfogatarányú hexán/etil-acetát elegyet használva. 0,28 g (46%) (2,3,5,6-tetrafluor-4-metil-fenil)metil-(1R)-transz-3-[(E)-metoxi-imino-metil]-2,2-dimetilciklopropánkarboxilátot (11. vegyület) kapunk. A kro- 20 matografálást tovább folytatjuk 4:1 térfogatarányú hexán/etil-acetát elegy eluálószerrel, amikor is 0,23 g (38%) (2,3,5,6-tetrafluor-4-metil-fenil)metil-(1R)transz-3-[(Z)-metoxi-imino-metil]-2,2-dimetil-ciklopropánkarboxilátot (36. vegyület) kapunk.

2. előállítási példa

Diizopropil-azodikarboxilát toluollal készített 40 tömeg%-os oldatának 2,4 g-ját keverés közben hozzáadjuk egy keverékhez, amely (1R)-transz-3-[(E)-metoxi- 30 imino]-2,2-dimetil-ciklopropánkarbonsav és (1R)transz-3-[(Z)-metoxi-imino]-2,2-dimetil-ciklopropánkarbonsav 1:1 mólarányú keverékének 0,63 g-ját tartalmazza 0,78 g (2,3,5,6-tetrafluor-fenil)metanol, 1,16 g trifenil-foszfin és 15 ml tetrahidrofurán mellett. A reakció- 35 elegyet egy napig állni hagyjuk, azután csökkentett nyomáson betöményítjük. A kapott maradékot szilikagéllel töltött oszlopon kromatografáljuk 3:1 térfogatarányú hexán/etil-acetát eluálószerrel. A kapott frakciót újra kromatografáljuk szilikagéllel töltött oszlopon, eluáló- 40 szerként ezúttal 10:1 térfogatarányú hexán/etil-acetát elegyet használva. 0,53 g (42%) (2,3,5,6-tetrafluor-fenil)metil-(1R)-transz-3-[(E)-metoxi-imino-metil]-2,2-dimetil-ciklopropánkarboxilátot (9. vegyület), majd azt követőleg 0,47 g (37%) (2,3,5,6-tetrafluor- 45 fenil)metil-(1R)-transz-3-[(Z)-metoxi-imino-metil]-2,2dimetil-ciklopropánkarboxilátot (34. vegyület) kapunk.

3. előállítási példa

(1R)-cisz-3-[(E)-metoxi-imino]-2,2-dimetil-ciklo-propánkarbonsav és (1R)-cisz-3-[(Z)-metoxi-imino]-2,2-dimetil-ciklopropánkarbonsav 1:1 mólarányú keverékének 0,81 g-ját összekeverjük 1,01 g 1-(klór-metil)-2,3,5,6-tetrafluor-4-metil-benzollal, 1,1 g trietil-aminnal és 15 ml N,N-dimetilformamiddal. A kapott reakcióelegyet 3 órán át keverjük 80 °C hőmérsékleten, majd szobahőmérsékletre hűtjük le, vizet adunk hozzá és terc-butil-metil-éterrel extraháljuk. A szerves fázist nátrium-szulfáton megszárítjuk, azután csökkentett nyomáson bepároljuk. A kapott maradékot szilikagéllel töltött 60

oszlopon kromatografáljuk, eluálószerként 10:1 térfogatarányú hexán/etil-acetát elegyet használva. (2,3,5,6-tetrafluor-4-metil-fenil)-metil-(1R)-cisz-3-((E)-metoximino-metil)-2,2-dimetil-ciklopropánkarboxilát (61. vegyület) és 2,3,5,6-tetrafluor-4-metil-fenil)metil-(1R)-cisz-3-[(Z)-metoxi-imino-metil]-2,2-dimetil-ciklopropánkarboxilát (86. vegyület) 1:1 mólarányú keverékét kapjuk 82% hozammal.

A (2) általános képletű találmány szerinti vegyületek további példáit a következő 1–16. táblázatokban mutatjuk be, anélkül azonban, hogy a találmány oltalmi körét ezekre korlátoznánk.

1. táblázat

A vegyület száma	R	x	A savkomponens konfigurációja
1	Н	Н	1R-transz-E
2	Н	F	IR-transz-E
3	Н	Me	IR-transz-E
4	Н	allil	1R-transz-E
5	Н	propargil	1R-transz-E
6	Н	MeOCH ₂	1R-transz-E
7	Н	MeO	1R-transz-E
8	Н	MeS	1R-transz-E
9	Me	Н	1R-transz-E
10	Me	F	1R-transz-E
11	Ме	Me	1R-transz-E
12	Me	allil	1R-transz-E
13	Me	propargil	1R-transz-E
14	Me	MeOCH ₂	1R-transz-E
15	Me	MeO	1R-transz-E
16	Me	MeS	1R-transz-E
17	Et	Н	1R-transz-E
18	Et	Me	1R-transz-E
19	Pr	Н	1R-transz-E
20	Pr	Me	1R-transz-E
21	i-Pr	Н	1R-transz-E
22	i-Pr	Me	1R-transz-E
23	CF ₃ CH ₂	Me	1R-transz-E
24	allil	Me	1R-transz-E
25	propargil	Ме	1R-transz-E
	Száma	Száma Szám	Száma Szám

A vegyület száma	R	х	A savkomponens konfigurációja
26	Н	Н	1R-transz-Z
27	Н	F	1R-transz-Z
28	Н	Me	1R-transz-Z

/ Inniazat Italiiti	rinel
2. táblázat (folyte	uusi

or morazar (jorgranas)				
A vegyület száma	R	х	A savkomponens konfigurációja	
29	Н	allil	1R-transz-Z	
30	Н	propargil	1R-transz-Z	
31	Н	MeOCH ₂	1R-transz-Z	
32	Н	MeO	1R-transz-Z	
33	Н	MeS	1R-transz-Z	
34	Me	Н	1R-transz-Z	
35	Me	F	1R-transz-Z	
36	Ме	Me	1R-transz-Z	
37	Me	allil	1R-transz-Z	
38	Me	propargil	1R-transz-Z	
39	Me	MeOCH ₂	1R-transz-Z	
40	Me	MeO	1R-transz-Z	
41	Me	MeS	1R-transz-Z	
42	Et	н	1R-transz-Z	
43	Et	Ме	1R-transz-Z	
44	Pr	Н	1R-transz-Z	
45	Pr	Me	1R-transz-Z	
46	i-Pr	Н	1R-transz-Z	
47	i-Pr	Me	1R-transz-Z	
48	CF ₃ CH ₂	Me	1R-transz-Z	
49	allil	Me	1R-transz-Z	
50	propargil	Me	1R-transz-Z	

3. táblázat

			
A vegyület száma	R	х	A savkomponens konfigurációja
51	Н	Н	1R-cisz-E
52	Н	F	1R-cisz-E
53	Н	Me	1R-cisz-E
54	Н	allil	1R-cisz-E
55	Н	propargil	IR-cisz-E
56	Н	MeOCH ₂	1R-cisz-E
57	Н	McO	1R-cisz-E
58	Н	MeS	1R-cisz-E
59	Me	Н	1R-cisz-E
60	Me	F	1R-cisz-E
61	Me	Me	IR-cisz-E
62	Me	allil	1R-cisz-E
63	Ме	propargil	1R-cisz-E
64	Ме	MeOCH ₂	1R-cisz-E

	A vegyület száma	R	х	A savkomponens konfigurációja
5	65	Me	MeO	1R-cisz-E
	66	Me	MeS	1R-cisz-E
	67	Et	Н	1R-cisz-E
10 68 69 70 71	68	Et	Ме	1R-cisz-E
	69	Pr	Н	1R-cisz-E
	70	Pr	Me	1R-cisz-E
	71	i-Pr	Н	1R-cisz-E
15	72	i-Pr	Me	1R-cisz-E
	73	CF ₃ CH ₂	Me	1R-cisz-E
	74	allil	Me	1R-cisz-E
	75	propargil	Me	1R-cisz-E
20		4 +	blásst	·· ·

7. 14014245				
25	A vegyület száma	R	х	A savkomponens konfigurációja
	76	Н	Н	1R-cisz-Z
]	77	Н	F	IR-cisz-Z
	78	Н	Me	1R-cisz-Z
30	79	Н	allil	IR-cisz-Z
	80	Н	propargil	1R-cisz-Z
	81	Н	MeOCH ₂	1R-cisz-Z
05	82	Н	MeO	1R-cisz-Z
35	83	Н	MeS	1R-cisz-Z
	84	Me	Н	1R-cisz-Z
	85	Me	F	1R-cisz-Z
40	86	Me	Me	1R-cisz-Z
	87	Me	allil	1R-cisz-Z
	88	Me	propargil	1R-cisz-Z
	89	Me	MeOCH ₂	1R-cisz-Z
45	90	Me	MeO	1R-cisz-Z
	91	Ме	MeS	1R-cisz-Z
	92	Et	Н	1R-cisz-Z
50	93	Et	Me	1R-cisz-Z
	94	Pr	Н	1R-cisz-Z
	95	Pr	Ме	1R-cisz-Z
	96	i-Pr	н	1R-cisz-Z
55	97	i-Pr	Me	1R-cisz-Z
	98	CF ₃ CH ₂	Ме	1R-cisz-Z
	99	allil	Me	1R-cisz-Z
60	100	propargil	Ме	1R-cisz-Z

5	táblázat
J.	iaviazai

J. tabiazai				
A vegyület száma	R	х	A savkomponens konfigurációja	
101	Н	Н	IRS-transz-E	
102	H	F	1RS-transz-E	
103	Н	Me	1RS-transz-E	
104	Н	allil	1RS-transz-E	
105	Н	propargil	1RS-transz-E	
106	Н	MeOCH ₂	1RS-transz-E	
107	Н	MeO	1RS-transz-E	
108	Н	MeS	1RS-transz-E	
109	Me	H	1RS-transz-E	
110	Me	F	1RS-transz-E	
111	Me	Me	1RS-transz-E	
112	Me	allil	1RS-transz-E	
113	Ме	propargil	1RS-transz-E	
114	Ме	MeOCH ₂	1RS-transz-E	
115	Me	MeO	1RS-transz-E	
116	Me	MeS	1RS-transz-E	
117	Et	Н	1RS-transz-E	
118	Et	Ме	1RS-transz-E	
119	Pr	Н	1RS-transz-E	
120	Pr	Me	IRS-transz-E	
121	i-Pr	Н	1RS-transz-E	
122	i-Pr	Me	1RS-transz-E	
123	CF ₃ CH ₂	Me	1RS-transz-E	
124	allil	Me	1RS-transz-E	
125	propargil	Ме	1RS-transz-E	

6. táblázat

U. IUDIUZUI				
A vegyület száma	R	х	A savkomponens konfigurációja	
126	H	Н	1RS-transz-Z	
127	Н	F	1RS-transz-Z	
128	Н	Me	1RS-transz-Z	
129	H	allil	1RS-transz-Z	
130	Н	propargil	1RS-transz-Z	
131	Н	MeOCH ₂	1RS-transz-Z	
132	Н	MeO	1RS-transz-Z	
133	H	MeS	1RS-transz-Z	
134	Me	Н	1RS-transz-Z	
135	Me	F	1RS-transz-Z	
136	Ме	Me	1RS-transz-Z	
137	Ме	allil	1RS-transz-Z	

	A vegyület száma	R	х	A savkomponens konfigurációja
5	138	Me	propargil	1RS-transz-Z
	139	Me	MeOCH ₂	1RS-transz-Z
	140	Me	MeO	1RS-transz-Z
	141	Me	MeS	1RS-transz-Z
10	142	Et	Н	1RS-transz-Z
	143	Et	Me	1RS-transz-Z
	144	Pr	Н	1RS-transz-Z
4	145	Pr	Ме	1RS-transz-Z
15	146	i-Pr	Н	1RS-transz-Z
	147	i-Pr	Me	1RS-transz-Z
	148	CF ₃ CH ₂	Me	1RS-transz-Z
20	149	allil	Me	1RS-transz-Z
[150	propargil	Me	1RS-transz-Z

25	A vegyület száma	R	x	A savkomponens konfigurációja
	151	Н	Н	1RS-cisz-E
30	152	Н	F	1RS-cisz-E
30	153	Н	Me	1RS-cisz-E
	154	Н	allil	1RS-cisz-E
	155	Н	propargil	IRS-cisz-E
35	156	Н	MeOCH ₂	1RS-cisz-E
	157	Н	MeO	1RS-cisz-E
	158	Н	MeS	1RS-cisz-E
	159	Me	Н	IRS-cisz-E
40	160	Me	F	1RS-cisz-E
	161	Me	Me	1RS-cisz-E
	162	Me	allil	1RS-cisz-E
	163	Me	propargil	1RS-cisz-E
45	164	Me	MeOCH ₂	IRS-cisz-E
	165	Me	MeO	IRS-cisz-E
	166	Me	MeS	IRS-cisz-E
	167	Et	Н	1RS-cisz-E
50	168	Et	Me	1RS-cisz-E
	169	Pr	Н	IRS-cisz-E
	170	Pr	Me	1RS-cisz-E
55	171	i-Pr	Н	1RS-cisz-E
33	172	i-Pr	Me	1RS-cisz-E
Ī	173	CF ₃ CH ₂	Me	1RS-cisz-E
ĺ	174	allil	Me	1RS-cisz-E
60	175	propargil	Me	IRS-cisz-E
-				

10

15

20

8. táblázat

R	х	A savkomponens konfigurációja
Н	Н	1RS-cisz-Z
Н	F	1RS-cisz-Z
Н	Me	1RS-cisz-Z
Н	allil	1RS-cisz-Z
Н	propargil	IRS-cisz-Z
Н	MeOCH ₂	1RS-cisz-Z
Н	MeO	1RS-cisz-Z
Н	MeS	1RS-cisz-Z
Me	Н	1RS-cisz-Z
Me	F	1RS-cisz-Z
Me	Me	1RS-cisz-Z
Ме	allil	1RS-cisz-Z
Me	propargil	1RS-cisz-Z
Me	MeOCH ₂	1RS-cisz-Z
Me	MeO	1RS-cisz-Z
Ме	MeS	1RS-cisz-Z
Et	Н	1RS-cisz-Z
Et	Me	1RS-cisz-Z
Pr	Н	1RS-cisz-Z
Pr	Me	1RS-cisz-Z
i-Pr	H	1RS-cisz-Z
i-Pr	Me	1RS-cisz-Z
CF ₃ CH ₂	Me	1RS-cisz-Z
allil	Me	1RS-cisz-Z
propargil	Me	1RS-cisz-Z
	H H H H H H H H H H H F H H H H H H H H	H H H F H Me H allil H propargil H MeOCH2 H MeO H MeS Me H Me F Me Me Me allil Me propargil Me MeOCH2 Me MeOCH2 Me MeOCH2 Me MeOCH4 Me MeOCH4 Me MeOCH4 Me MeOCH4 Me MeS Et H Et Me Pr H Pr Me i-Pr H i-Pr Me CF3CH2 Me Allil Me

9. táblázat

7. 14014241				
A vegyület száma	R	х	A savkomponens konfigurációja	
201	Et	MeO	1R-transz-E	
202	Et	allil	IR-transz-E	
203	Et	propargil	1R-transz-E	
204	Et	MeOCH ₂	1R-transz-E	
205	Pr	MeO	1R-transz-E	
206	Pr	allil	1R-transz-E	
207	Pr	propargil	1R-transz-E	
208	Pr	MeOCH ₂	1R-transz-E	
209	i-Pr	MeO	1R-transz-E	
210	і-Рт	allil	1R-transz-E	
211	i-Pr	propargil	1R-transz-E	
212	i-Pr	MeOCH ₂	1R-transz-E	
213	CF ₃ CH ₂	Н	1R-transz-E	

A vegyület száma	R	x	A savkomponens konfigurációja
214	CF ₃ CH ₂	MeO	1R-transz-E
215	CF ₃ CH ₂	allil	1R-transz-E
216	CF ₃ CH ₂	propargil	1R-transz-E
217	CF ₃ CH ₂	MeOCH ₂	1R-transz-E
218	allil	Н	1R-transz-E
219	allil	MeO	1R-transz-E
220	Н	Cl	1R-transz-E
221	Ме	Cl	1R-transz-E
222	Et	Cl	1R-transz-E
223	Н	CF ₃	1R-transz-E
224	Me	CF ₃	1R-transz-E
225	Et	CF ₃	1R-transz-E

4	10. 100.0024				
25	A vegyület száma	R	х	A savkomponens konfigurációja	
]	226	Et	McO	1R-transz-Z	
	227	Et	allil	1R-transz-Z	
30	228	Et	propargil	1R-transz-Z	
30	229	Et	MeOCH ₂	1R-transz-Z	
	230	Pr	MeO	1R-transz-Z	
	231	Pr	allil	1R-transz-Z	
35	232	Рт	propargil	1R-transz-Z	
	233	Pr	MeOCH ₂	1R-transz-Z	
	234	i-Pr	MeO	1R-transz-Z	
	235	i-Pr	allil	1R-transz-Z	
40	236	i-Pr	propargil	IR-transz-Z	
	237	i-Pr	MeOCH ₂	1R-transz-Z	
	238	CF ₃ CH ₂	H	1R-transz-Z	
45	239	CF ₃ CH ₂	MeO	1R-transz-Z	
75	240	CF ₃ CH ₂	allil	1R-transz-Z	
	241	CF ₃ CH ₂	propargil	1R-transz-Z	
	242	CF ₃ CH ₂	MeOCH ₂	1R-transz-Z	
50	243	allil	Н	1R-transz-Z	
	244	allil	MeO	1R-transz-Z	
	245	н	Cl	1R-transz-Z	
55	246	Me	Cl	1R-transz-Z	
33	247	Et	Cl	1R-transz-Z	
	248	Н	CF ₃	1R-transz-Z	
	249	Ме	CF ₃	1R-transz-Z	
60	250	Et	CF ₃	1R-transz-Z	

1 1				
,,,	tá	וח	77	nt

11. tuotazat				
A vegyület száma	R	х	A savkomponens konfigurációja	
251	Et	MeO	1R-cisz-E	
252	Et	allil	1R-cisz-E	
253	Et	propargil	1R-cisz-E	
254	Et	MeOCH ₂	1R-cisz-E	
255	Pr	MeO	1R-cisz-E	
256	Pr	allil	1R-cisz-E	
257	Pr	propargil	1R-cisz-E	
258	Pr	McOCH ₂	1R-cisz-E	
259	i-Pr	MeO	1R-cisz-E	
260	i-Pr	allil	1R-cisz-E	
261	і-Рг	propargil	1R-cisz-E	
262	i-Pr	MeOCH ₂	1R-cisz-E	
263	CF ₃ CH ₂	Н	1R-cisz-E	
264	CF ₃ CH ₂	MeO	1R-cisz-E	
265	CF ₃ CH ₂	allil	1R-cisz-E	
266	CF ₃ CH ₂	propargil	1R-cisz-E	
267	CF ₃ CH ₂	MeOCH ₂	1R-cisz-E	
268	allil	Н	1R-cisz-E	
269	allil	MeO	1R-cisz-E	
270	Н	Cl	1R-cisz-E	
271	Me	Cl	1R-cisz-E	
272	Et	Cl	1R-cisz-E	
273	Н	CF ₃	1R-cisz-E	
274	Me	CF ₃	1R-cisz-E	
275	Et	CF ₃	1R-cisz-E	

12. táblázat

A vegyület száma	R	x	A savkomponens konfigurációja
276	Et	MeO	1R-cisz-Z
277	Et	allil	1R-cisz-Z
278	Et	propargil	1R-cisz-Z
279	Et	MeOCH ₂	1R-cisz-Z
280	Pr	MeO	1R-cisz-Z
281	Pr	allil	1R-cisz-Z
282	Рт	propargil	1R-cisz-Z
283	Pr	MeOCH ₂	1R-cisz-Z
284	i-Pr	MeO	1R-cisz-Z
285	i-Pr	allil	1R-cisz-Z
286	i-Pr	propargil	1R-cisz-Z
287	i-Pr	MeOCH ₂	1R-cisz-Z

	A vegyület száma	R	х	A savkomponens konfigurációja
5	288	CF ₃ CH ₂	Н	1R-cisz-Z
	289	CF ₃ CH ₂	MeO	1R-cisz-Z
	290	CF ₃ CH ₂	allil	1R-cisz-Z
	291	CF ₃ CH ₂	propargil	1R-cisz-Z
10	292	CF ₃ CH ₂	McOCH ₂	1R-cisz-Z
	293	allil	Н	IR-cisz-Z
	294	allil	MeO	1R-cisz-Z
45	295	Н	Cl	1R-cisz-Z
15	296	Me	Cl	1R-cisz-Z
	297	Et	Cl	1R-cisz-Z
	298	Н	CF ₃	1R-cisz-Z
20	299	Me	CF ₃	1R-cisz-Z
	300	Et	CF ₃	1R-cisz-Z

13. táblázat

1		,		
25	A vegyület száma	R	x	A savkomponens konfigurációja
	301	Et	MeO	1RS-transz-E
	302	Et	allil	1RS-transz-E
30	303	Et	propargil	1RS-transz-E
	304	Et	MeOCH ₂	1RS-transz-E
	305	Pr	MeO	1RS-transz-E
35	306	Рт	allil	1RS-transz-E
	307	Pr	propargil	1RS-transz-E
	308	Pr	MeOCH ₂	1RS-transz-E
	309	i-Pr	MeO	1RS-transz-E
40	310	i-Pr	allil	1RS-transz-E
	311	i-Pr	propargil	1RS-transz-E
	312	i-Pr	MeOCH ₂	1RS-transz-E
	313	CF ₃ CH ₂	н	1RS-transz-E
45	314	CH3CH ₂	MeO	1RS-transz-E
	315	CF ₃ CH ₂	allil	1RS-transz-E
	316	CF ₃ CH ₂	propargil	1RS-transz-E
	317	CF ₃ CH ₂	MeOCH ₂	1RS-transz-E
50	318	allil	Н	1RS-transz-E
	319	allil	MeO	1RS-transz-E
	320	Н	Cl	1RS-transz-E
55	321	Me	Cl	1RS-transz-E
JJ	322	Et	Cl	1RS-transz-E
	323	Н	CF ₃	1RS-transz-E
	324	Me	CF ₃	1RS-transz-E
60	325	Et	CF ₃	1RS-transz-E

14	tá	LI	٠.	
14	171	nı	77	n

14. lablazat				
A vegyület száma	R	х	A savkomponens konfigurációja	
326	Et	MeO	1RS-transz-Z	
327	Et	allil	1RS-transz-Z	
328	Et	propargil	1RS-transz-Z	
329	Et	MeOCH ₂	1RS-transz-Z	
330	Pr	MeO	1RS-transz-Z	
331	Pr	allil	1RS-transz-Z	
332	Pr	propargil	1RS-transz-Z	
333	Pr	MeOCH ₂	1RS-transz-Z	
334	i-Pr	MeO	1RS-transz-Z	
335	i-Pr	allil	1RS-transz-Z	
336	i-Pr	propargil	IRS-transz-Z	
337	i-Pr	MeOCH ₂	1RS-transz-Z	
338	CF ₃ CH ₂	Н	1RS-transz-Z	
339	CF ₃ CH ₂	MeO	1RS-transz-Z	
340	CF ₃ CH ₂	allil	1RS-transz-Z	
341	CF ₃ CH ₂	propargil	1RS-transz-Z	
342	CF ₃ CH ₂	MeOCH ₂	1RS-transz-Z	
343	allil	Н	IRS-transz-Z	
344	allil	MeO	1RS-transz-Z	
345	Н	Cl	1RS-transz-Z	
346	Me	CI	1RS-transz-Z	
347	Et	Cl	IRS-transz-Z	
348	н	CF ₃	1RS-transz-Z	
349	Me	CF ₃	1RS-transz-Z	
350	Et	CF ₃	1RS-transz-Z	

15. táblázat

A vegyület száma	R	х	A savkomponens konfigurációja
351	Et	MeO	1RS-cisz-E
352	Et	allil	1RS-cisz-E
353	Et	propargil	1RS-cisz-E
354	Et	MeOCH ₂	1RS-cisz-E
355	Pr	MeO	IRS-cisz-E
356	Pr	allil	1RS-cisz-E
357	Pr	propargil	1RS-cisz-E
358	Pr	MeOCH ₂	1RS-cisz-E
359	i-Pr	MeO	1RS-cisz-E
360	i-Pr	allil	1RS-cisz-E
361	i-Pr	propargil	1RS-cisz-E
362	i-Pr	MeOCH ₂	1RS-cisz-E

	A vegyület száma	R	х	A savkomponens konfigurációja
5	363	CF ₃ CH ₂	Н	1RS-cisz-E
	364	CF ₃ CH ₂	MeO	1RS-cisz-E
	365	CF ₃ CH ₂	allil	1RS-cisz-E
	366	CF ₃ CH ₂	propargil	1RS-cisz-E
10	367	CF ₃ CH ₂	MeOCH ₂	1RS-cisz-E
	368	allil	Н	1RS-cisz-E
	369	allil	MeO	1RS-cisz-E
4-	370	Н	Cl	1RS-cisz-E
15	371	Ме	Cl	1RS-cisz-E
	372	Et	Cl	1RS-cisz-E
	373	Н	CF ₃	1RS-cisz-E
20	374	Me	CF ₃	1RS-cisz-E
20	375	Et	CF ₃	1RS-cisz-E

25	A vegyület száma	R	х	A savkomponens konfigurációja
	376	Et	MeO	IRS-cisz-Z
30	377	Et	allil	1RS-cisz-Z
	378	Et	propargil	1RS-cisz-Z
	379	Et	MeOCH ₂	1RS-cisz-Z
	380	Pr	MeO	1RS-cisz-Z
35	381	Pr	allil	1RS-cisz-Z
55	382	Pr	propargil	1RS-cisz-Z
	383	Pr	MeOCH ₂	1RS-cisz-Z
	384	i-Pr	MeO	1RS-cisz-Z
40	385	i-Pr	allil	1RS-cisz-Z
	386	i-Pr	propargil	1RS-cisz-Z
	387	i-Pr	MeOCH ₂	1RS-cisz-Z
	388	CF ₃ CH ₂	Н	1RS-cisz-Z
45	389	CF ₃ CH ₂	MeO	1RS-cisz-Z
	390	CF ₃ CH ₂	allil	1RS-cisz-Z
	391	CF ₃ CH ₂	propargil	1RS-cisz-Z
	392	CF ₃ CH ₂	MeOCH ₂	IRS-cisz-Z
50	393	allil	Н	1RS-cisz-Z
	394	allil	MeO	1RS-cisz-Z
55	395	Н	Cl	1RS-cisz-Z
	396	Me	Cl	1RS-cisz-Z
	397	Et	Cl	1RS-cisz-Z
	398	Н	CF ₃	1RS-cisz-Z
[399	Me	CF ₃	IRS-cisz-Z
60	400	Et	CF ₃	IRS-cisz-Z

9. számú vegyület

¹H-NMR (CDCl₃, TMS) δ 1,21 (3H, s), 1,29 (3H, s), 1,88 (1H, d, J=5,4), 2,21 (1H, dd, J=7,2, 5,4), 3,83 (3H, s), 5,24 (2H, br s), 7,10 (1H, tt, J=9,7, 7,4), 7,19 (1H, d, J=7,2)

10. számú vegyület

¹H-NMR (CDCl₃, TMS) δ 1,21 (3H, s), 1,29 (3H, s), 1,87 (1H, d, J=5,4), 2,21 (1H, dd, J=7,5, 5,4), 3,83 10 (3H, s), 5,21 (2H, s), 7,19 (1H, d, J=7,5)

11. számú vegyület

¹H-NMR (CDCl₃, TMS) δ 1,20 (3H, s), 1,29 (3H, s), 1,87 (1H, d, J=5,5), 2,21 (1H, dd, J=7,5, 5,5), 2,29 d, J=7.5

számú vegyület

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, TMS) δ 1,20 (3H, s), 1,29 (3H, s), 1,86 (1H, d, J=5,5), 2,21 (1H, dd, J=7,4, 5,5), 3,83(3H, s), 4,10 (3H, t, J=1,5), 5,18 (1H, t, J=1,4), 5,19 20 (1H, t, J=1,4), 7,19 (1H, d, J=7,4)

34. számú vegyület

¹H-NMR (CDCl₃, TMS) δ 1,23 (3H, s), 1,30 (3H, s), 1,76 (1H, d, J=5,5), 2,70 (1H, dd, J=7,8, 5,5), 3,89 (3H, s), 5,25 (2H, br s), 6,31 (1H, d, J=7,8), 7,10 (1H, 25 tt, J=9,7, 7,4)

35.sz. vegyület

¹H-NMR (CDCl₃, TMS) δ 1,23 (3H, s), 1,29 (3H, s), 1,74 (1H, d, J=5,5), 2,69 (1H, dd, J=7,9, 5,5), 3,89 (3H, s), 5,22 (2H, br s), 6,31 (1H, d, J=7,9)

36. számú vegyület

¹H-NMR (CDCl₃, TMS) δ 1,23 (3H, s), 1,30 (3H, s), 1,76 (1H, d, J=5,6), 2,29 (2H, t, J=2,1), 2,69 (1H, dd, J=7,8, 5,6), 3,89 (3H, s), 5,23 (2H, br s), 6,31 (1H, d, J=7.8)

számú vegyület

¹H-NMR (CDCl₃, TMS) δ 1,23 (3H, s), 1,30 (3H, s), 1,75 (1H, d, J=5,5), 2,70 (1H, dd, J=7,9, 5,5), 3,89 (3H, s), 4,10 (3H, t, J=1,5), 5,19 (1H, t, J=1,5), 5,20 (1H, t, J=1,5), 6,31 (1H, d, J=7,9)

A 61. számú vegyület és a 86. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke

¹H-NMR (CDCl₃, TMS) δ 1,23 (1,5H, s), 1,24 (1,5H, s), 1,32 (3H, s), 1,85 (0,5H, s), 1,88 (0,5H, s), 2,00 (0,5H, t, J=8,7), 2,29 (3H, t, J=2,1), 2,47 (0,5H, dd,J=8,7, 7,9), 3,84 (1,5H, s), 3,89 (1,5H, s), 5,20 (2H, br s), 6,99 (0,5H, d, J=7,9), 7,69 (0,5H, d, J=8,7)

számú vegyület

¹H-NMR (CDCl₃, TMS) δ 1,21 (3H, s), 1,30 (3H, s), 1,87 (1H, d, J=5,5), 2,21 (1H, dd, J=7,1, 5,5), 2,29 (3H, 50 t, J=2,1), 5,22 (2H, s), 6,99 (1H, s), 7,26 (1H, d, J=7,1)

számú vegyület ¹H-NMR (CDCl₃, TMS) δ 0,92 (3H, t, J=7,6), 1,20 (3H, s), 1,29 (3H, s), 1,65 (2H, qt, J=7,6, 6,8),

1,86 (1H, d, J=5,5), 2,21 (1H, dd, J=7,4,5,5), 2,29 (3H, t, J=2,0), 3,97 (2H, t, J=6,9), 5,21 (2H, br s), 7,20 (1H, d, J=7,4)

24. számú vegyület

¹H-NMR (CDCl₃, TMS) δ 1,20 (3H, s), 1,29 (3H, s),

(3H, t, J=2,1), 4,53 (2H, dt, J=5,8, 1,4), 5,21 (2H, br)s), 5,22 (1H, dd, J=10,4,1,6), 5,29 (1H, dd, J=17,1, 1,6), 5,97 (1H, ddt, J=17,1, 10,4, 5,8), 7,24 (1H, d, J=7,3)

2

28. számú vegyület

¹H-NMR (CDCl₃, TMS) δ 1,24 (3H, s), 1,32 (3H, s), 1,77 (1H, d, J=5,7), 2,29 (3H, t, J=2,2), 2,76 (1H, dd, J=7,7, 5,7), 5,23 (2H, s), 6,41 (1H, d, J=7,7), 7,33 (1H, s)

49. számú vegyület

¹H-NMR (CDCl₃, TMS) δ 1,22 (3H, s), 1,30 (3H, s), 1,75 (1H, d, J=5,5), 2,29 (3H, t, J=2,1), 2,73 (1H, dd, J=7,8, 5,5), 4,59 (2H, br d, J=5,7), 5,21 (1H, dd, J=10,4, 1,5), 5,23 (2H, br s), 5,29 (1H, dd, J=17,3, (3H, t, J=2,1), 3,83 (3H, s), 5,21 (2H, br s), 7,18 (1H, 15 1,5), 5,99 (1H, ddt, J=17,3, 10,4, 5,7), 6,35 (1H, d, 1.5)J=7.8)

> A 14. számú vegyület és a 39. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke

¹H-NMR (CDCl₃, TMS) δ 1,21 (1,5H), 1,23 (1,5H), 1,29 (1,5H, s), 1,30 (1,5H, s), 1,75 (0,5H, d, J=5,4), 1,87 (0,5H, s), 2,21 (0,5H, dd, J=7,2, 5,6), 2,69 (0,5H, dd, J=7,6, 5,4), 3,41 (3H, s), 3,82 (1,5H, s), 3,89 (1,5H, s), 4,59 (2H, s), 5,24 (2H, s), 6,31 (0,5H, d, J=7,8), 7,19 (0,5H, d, J=7,2)

A 23. számú vegyület és a 48. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke

¹H-NMR (CDCl₃, TMS) δ 1,20 (1,5H, s), 1,22 (1,5H, s), 1,30 (3H, s), 1,78 (0,5H, d, J=5,6), 1,92 (0,5H, d, J=5,4), 2,19 (0,5H, dd, J=7,1, 5,4), 2,29 (3H, t, J=2,1); 2,66 (0,5H, dd, J=7,5, 5,6), 4,32-4,48 (2H, M), 5,23 (2H, br s), 6,42 (0,5H, d, J=7,5), 7,34 (0,5H, d, J=7,1)

Az 59. számú vegyület és a 84. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke

¹H-NMR (CDCl₃, TMS) δ 1,24 (1,5H, s), 1,25 (1,5H, s), 1,32 (3H, s), 1,86 (0,5H, d, J=8,5), 1,89 (0,5H, d, J=8,7), 2,01 (0,5H, dd, J=9,0, 8,5), 2,48 (0,5H, dd, J=8,7, 7,7), 3,84 (1,5H, s), 3,89 (1,5H, s), 5,23 (2H, br s), 6,99 (0,5H, d, J=7,7), 7,10 (1H, tt, J=9,6,7,4), 7,68 (0,5H, d, J=9,0)

A 65. számú vegyület és a 90. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke

¹H-NMR (CDCl₃, TMS) δ 1,23 (1,5H, s), 1,25 (1,5H, s), 1,32 (3H, s), 1,84 (0,5H, d, J=8,6), 1,88 (0,5H, d, 45 J=8,6), 2,00 (0,5H, dd, J=8,9, 8,6), 2,48 (0,5H, dd, J=8,6, 7,9), 3,84 (1,5H, s), 3,89 (1,5H, s), 4,10 (3H, t, J=1,5), 5,17 (2H, t, J=1,4), 7,00 (0,5H, d, J=7,9), 7,68 (0,5H, d, J=8,9)

A 214. számú vegyület és a 239. számú vegyület 3:2 mólarányú keveréke

¹H-NMR (CDCl₃, TMS) δ 1,21 (1,8H, s), 1,23 (1,2H), 1,30 (3H, s), 1,78 (0,4H, d, J=5,5), 1,92 (0,6H, d, J=5,5), 2,20 (0,6H, dd, J=7,2,5,5), 2,67 (0,4H, dd, J=7,5,5,5), 4,08 (1,2H, t, J=1,5), 4,10 (1,8H, t, J=1,5), 4,32-4,48 (2H, M), 5,18-5,22 (2H, M), 6,42 (0,4H, d, J=7,6), 7,34 (0,6H, d, J=7,2)

A 219. számú vegyület és a 244. számú vegyület 3:2 mólarányú keveréke

¹H-NMR (CDCl₃, TMS) δ 1,20 (1,8H, s), 1,23 (1,2H), 1,87 (1H, d, J=5,4), 2,20 (1H, dd, J=7,3, 5,4), 2,29 60 1,29 (1,8H, s), 1,31 (1,2H, s), 1,75 (0,4H, d, J=5,5),

1,87 (0,6H, d, J=5,5), 2,23 (0,6H, dd, J=7,5, 5,5), 2,73 (0,4H, dd, J=7,8, 5,5), 4,10 (3H, t, J=1,5), 4,52 (1,2H, dt, J=5,8, 1,3), 4,59 (0,8H, dt, J=5,6, 1,4), 5,18-5,33 (4H, M), 5,89-6,07 (1H, M), 6,35 (0,4H, d, J=7,8), 7,24 (0,6H, d, J=7,5).

Az alábbiakban készítménypéldákkal szemléltetjük a találmányt. A készítménypéldákban említett részek tömegrészeket jelentenek, a találmány szerinti vegyületekre pedig az 1–8. táblázatokban megadott számukkal utalunk.

1. készítménypélda

Emulgeálható koncentrátumok

Az 1-200. számú vegyületek mindegyikéből 10 tömeg%-os, emulgeálható koncentrátumot készítünk oly módon, hogy 10 tömegrész, találmány szerinti vegyületet feloldunk 35 tömegrész xilol és 35 tömegrész dimetil-formamid elegyében, majd 14 tömegrész polioxietilén-sztiril-fenil-étert és 6 tömegrész kalcium-dodecil-benzolszulfonátot adunk hozzá, és a kapott anyagkeveréket alaposan összekeverjük.

2. készitménypélda Nedvesíthető porok

Az 1-200. számú vegyület mindegyikéből 20 tömeg%-os, nedvesíthető porkészítményt állítunk elő. 20 tömegrész, találmány szerinti vegyületet hozzáadunk 4 tömegrész nátrium-lauril-szulfát, 2 tömegrész kalcium-ligninszulfonát, szintetikus, hidratált szilícium-dioxid finom porának 20 tömegrész mennyisége, valamint 54 tömegrész diatomaföld keverékéhez. A kapott anyagkeveréket egy lékeverőben összekeverjük.

3. készítménypélda Granulátumok

Szintetikus, hidratált szilícium-dioxid finom porából 5 tömegrészt, továbbá 5 tömegrész nátrium-dodecil-benzolszulfonátot, 30 tömegrész bentonitot és 55 tömegrész agyagot hozzáadunk 5 tömegrész találmány szerinti vegyülethez, az 1–200. számú vegyületek mindegyikéhez. A kapott keveréket alapos keveréssel összekeverjük, majd megfelelő mennyiségű vizet adunk hozzá, és tovább keverjük. Az így összekevert anyag szemcseméretét granuláló berendezésben beállítjuk, azután a terméket átáramoltatásos szárítóban megszárítjuk. Ekkor 5 tömeg%-os granulátumot kapunk mindegyik vegyületből.

4. készítménypélda Porkészítmények

Az 1–200. számú vegyületek mindegyikéből 1 tömeg%-os port készítünk. 1 tömegrész, találmány szerinti vegyületet feloldunk megfelelő mennyiségű acetonban, hozzáadunk 5 tömegrész szintetikus, hidratált szilícium-dioxidot finom por alakjában, valamint 0,3 tömegrész savas izopropil-foszfátot (PAP) és 93,7 tömegrész agyagot. A komponenseket egy lékeverőben összekeverjük, azután az acetont elpárologtatással eltávolítjuk.

5. készitménypélda

Folyékony koncentrátumok

20 tömeg%-os folyékony koncentrátumot készítünk az 1-200. számú vegyületek mindegyikéből 20 tömegrész találmány szerinti vegyületet összekeverünk 1,5 tömegrész szorbitán-trioleáttal és 2 tömegrész poli(vinilalkohol) 28,5 tömegrész vizes oldatával, és a keveréket finomra őröljük egy homokőrlőben 3 μm vagy annál kisebb szemcsenagyságúra. Hozzáadunk 40 tömegrész vizes oldatot, amely 0,05 tömegrész xantángyantát és 0,1 tömegrész alumínium-magnézium-szilikátot, valamint 10 tömegrész propilénglikolt tartalmaz. A kapott keveréket homogenizáljuk.

6. készítménypélda Olajos készítmények

0,1 tömeg%-os, olajos készítményt állítunk elő az 1–200. számú vegyületek mindegyikéből oly módon, hogy 0,1 tömegrész, találmány szerinti vegyületet feloldunk 10 tömegrész diklór-metánban, és a kapott oldatot 89,9 tömegrész, szagtalanított petróleummal keverjük össze.

7. készítménypélda Olajalapú aeroszolok

Olajalapú aeroszolt készítünk az 1–200. számú vegyületek mindegyikéből oly módon, hogy 1 tömegrész, találmány szerinti vegyületet 5 tömegrész diklór-metánnal és 34 tömegrész, szagtalanított petróleummal összekeverve oldatot készítünk, és a kapott oldatot egy aeroszolos palackba töltjük. Az aeroszolos palackra egy szeleprészt helyezünk, azután 60 tömegrész hajtóanyagot (cseppfolyósított földgázt) sűrítünk a palackba nyomás alatt, a szeleprészen keresztül.

8. készitménypélda

35

40

Vizes alapú aeroszolok

Az 1–200. számú vegyületek mindegyikéből vizes alapú aeroszolt állítunk elő. Összekeverünk 0,6 tömegrész, találmány szerinti vegyületet, 5 tömegrész xilolt, 3,4 tömegrész, szagtalanított petróleumot és 1 tömegrész emulgeálószert (Atmos 300, lajstromozott kereskedelmi név, az Atlas Chemical Corp. gyártmánya). A kapott oldatot 50 tömegrész tiszta vízzel együtt egy aeroszolos palackba töltjük, melyre egy szeleprészt helyezünk, azután 40 tömegrész hajtóanyagot (cseppfolyósított földgázt) sűrítünk a palackba nyomás alatt, a szeleprészen keresztül.

50 9. készítménypélda Moszkitótekercsek

Rovarok és/vagy atkák irtására alkalmas moszkitótekercset készítünk moszkitótekercs-alapanyagon, annak impregnálásával. Az alapanyagot úgy állítjuk elő, hogy Tabu por, a morzsika nevű növény (Pyrethrum) törkölye, valamint faliszt 4:3:3 tömegarányú keverékének homogenizálásával kapott moszkitótekercs-vivőanyag 99,5 g mennyiségéhez 120 ml vizet adunk, a kapott keveréket alaposan összegyúrjuk, formázzuk és megszárítjuk. Az alapanyagot a találmány szerinti vegyület 0,5 g-ját

tartalmazó, acetonos oldattal impregnáljuk, az impregnálást az 1-200. számú vegyűletek mindegyikének oldatával elvégezve, azután a kapott, impregnált alapanyagot levegőn megszárítjuk.

10. készitménypélda

Elektromos moszkitólapka

0,8 g, találmány szerinti vegyületnek, az 1-200. számú vegyületek mindegyikének és 0,4 g piperonil-butoxidnak a keverékéhez acetont adunk, és 10 ml végtér- 10 fogatú oldatot készítünk. Elektromos moszkitólapkaalapanyagra (gyapothulladék és pulp keverékének rostjai koagulálásával kapott lemez), melynek felülete darabonként 2,5×1,5 cm, és vastagsága 0,3 cm, 0,5 ml fenti oldatot viszünk fel egyenletes impregnálással, amikor 15 is elektromos moszkitólapkát kapunk.

11. készítménypélda

Elektromos szúnyogirtó berendezések inszekticid oldat használatával

Az 1-200. számú vegyületek mindegyikével elektromos szúnyogirtó berendezéseket készítünk, amelyek inszekticid oldatokkal használhatók. 3 törnegrész, találmány szerinti vegyületet feloldunk 97 tömegrész, szagtalanított petróleumban, és az oldatot betöltjük egy PVC palackba. A palackba egy adszorbens kanóc egyik végét illesztjük be úgy, hogy a másik vége egy fűtőeszközzel melegíthető legyen. (Az adszorbens kanócot egy szervetlen por és egy kötőanyag egyesítésével és kiégetésével kapjuk.)

12. készítménypélda

Melegithető füstölőkészítmény

Az 1-200. számú vegyületek mindegyikéből melegíthető füstölőkészítményt állítunk elő. 100 mg, talál- 35 mány szerinti vegyületet feloldunk megfelelő mennyiségű acetonban, és az oldatot 4,0 cm² felületű és 1,2 mm vastagságú, porózus kerámialemezre visszük fel impregnálással.

13. készítménypélda

Mérgező csalétek

10 mg, találmány szerinti vegyületet, az 1-200. számú vegyületek mindegyikét feloldjuk 0,5 ml acetonban. A kapott oldatot egyenletesen összekeverjük 5 g 45 szilárd állattápporral (tenyésztéshez használható CE-2 kereskedelmi nevű, por alakú táp, az Oriental Kobo Co. gyártmánya). A kapott keveréket az aceton eltávolítása végett levegőn megszárítjuk, amikor is 0,2 tömeg%-os, mérgező csalétket kapunk mindegyik találmány szerin- 50 ti vegyületből.

14. készítménypélda

Atkairtó lapok

A találmány szerinti vegyületeket, az 1-200. számú vegyületek mindegyikét, megfelelő mennyiségű acetonban oldjuk fel. Atkairtó lapokat készítünk a kapott oldattal úgy, hogy nem szőtt kelmét impregnálunk az oldattal, az oldatot a kelmére csepegtetve olyan mennyiségben, hogy a kelme 1 négyzetmétere 1 g hatóanyagot 60 hordozzon. Az így kezelt kelmét az aceton eltávolítására levegőn megszárítjuk.

2

15. készítménypélda

Mikrokapszulák

10 tömegrész, találmány szerinti vegyület, az 1-200. számú vegyületek mindegyike, 10 tömegrész fenil-xilil-etán és 0,5 tömegrész Sumidur L-75 (tolilén-diizocianát, a Sumitomo Bayer Urethane Comp. Ltd. gyártmánya) keverékét hozzáadjuk 20 tömegrész, 10 tömeg%-os, vizes arabmézga oldathoz. A kapott keveréket homogenizátorban keverjük, míg 20 µm, átlagos szemcseméretű emulziót nem kapunk. Ezután 2 tömegrész etilénglikolt adunk az emulzióhoz. A kapott keveréket forró fürdőn melegítve 60 °C-on reagáltatjuk 24 órán át, amikor is mikrokapszulazagyot kapunk. Egyidejűleg 0,2 tömegrész xantángyantát és 1,0 tömegrész Veegum R-t (alumínium-magnézium-szilikát, a Sanyo Chemical Industries Ltd. gyártmánya) diszpergálunk 56,3 tömegrész, ioncserélt vízben, sűrítőszer oldat előállítása végett.

42,5 tömegrész, fentiek szerint előállított mikrokapszulazagyot és 57,5 tömegrész, fentiek szerint előállított sűrítőszeroldatot összekeverve 10 tömeg%-os mikrokapszulákat kapunk.

16. készítménypélda

Melegítés nélkül elpárolgó készitmények

Melegítés nélkül elpárolgó készítményeket állítunk elő az 1-200. számú vegyületek mindegyikével oly módon, hogy 100 µm, találmány szerinti vegyületet feloldunk megfelelő mennyiségű acetonban, és a kapott oldatot egyenletesen felvisszük egy 2 cm2 felületű és 0,3 mm vastagságú szűrőpapírra, azután a szűrőpapírt az aceton eltávolítására levegőn megszárítjuk.

A következő kísérleti példák a találmány szerinti vegyületek mint peszticid készítmények hatóanyagainak hatékonyságát mutatják be. A kísérleti példákban a találmány szerinti vegyületekre az 1-8. táblázatokban megadott számaikkal hivatkozunk.

1. kísérleti példa

Inszekticid hatás vizsgálata gyapotbagolyon (Spodoptera litura)

Minden egyes folyékony koncentrátumot, amelynek hatóanyaga a 9., 11., 15., 34., 36., 40., 10., 20., 24., 35., 49. számú vegyület, illetve a 14. számú vegyület és a 39. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 23. számú vegyület és a 48. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, az 59. számú vegyület és a 84. számú vegyűlet 1:1 mólarányú keveréke, a 61. számú vegyület és a 86. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 65. számú vegyület és a 90. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 214. számú vegyület és a 239. számú vegyűlet 3:2 mólarányú keveréke és a 219. számú vegyület és a 244. számú vegyület 3:2 mólarányú keveréke, amelyeket az 5. készitménypéldában leírt módon állítottunk elő, vizzel felhígítottunk 500 ppm hatóanyag-koncentrációra. 2 ml hígított készítménnyel 13 g mesterséges tápot (Insecta LF, a Nihon Nosan Co. gyártmánya) készí-

tettünk elő egy 11 cm átmérőjű polietilén edényben, amelyben azután a gyapotbagoly 5 db, negyedik fejlődési stádiumú lárváját engedtük el. 6 nap múlva megszámoltuk az elpusztult és az élő lárvákat, és megállapítottuk a mortalitást.

A kísérlet eredményeként azt talapsztaltuk, hogy 100%-os mortalitást értünk el a következő találmány szerinti hatóanyagokkal: 9., 11., 15., 34., 36., 40., 10., 20., 24., 35. és 49. számú vegyületek, valamint a 14. és 39. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 23. és 10 48. számú vegyületek 1:1 mólarányú keveréke, az 59. és 84. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 61. és 86. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 65. és 90. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 214. és 239. számú vegyület 3:2 mólarányú keveréke.

2. kísérleti példa

Inszekticid hatás vizsgálata gyapotlevéltetűn (Aphis gossypii)

Uborkanövényeket, amelyek egy polietilén edénybe ültetve már kifejlesztették első valódi levelüket, megfertőztünk egy olyan uborkalevéllel, amelyen gyapotlevéltetű-paraziták voltak. A megfertőzés után egy nappal folyékony koncentrátumok mindegyikét, amelyek hatóanyaga a 9., 11., 36., 10., 20., 35., 49. számú vegyület, illetve a 14. számú vegyület és a 39. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 23. számú vegyület és a 48. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, az 59. számú vegyület és a 84. számú vegyület 1:1 mólarányú keve- 30 réke, a 61. számú vegyület és a 86. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 65. számú vegyület és a 90. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 214. és a 239. számú vegyület 3:2 mólarányú keveréke és a 219. számú vegyület és a 244. számú vegyület 3:2 mól- 35 arányú keveréke, és amelyeket az 5. készítménypéldában leírt módon állítottunk elő, vízzel fehígítottuk 500 ppm hatóanyag-koncentrációra, és a hígított készítmény 20 ml-ét kipermeteztük mindegyik edényre. Hat nappal a permetezés után a populációcsökkentő hatást 40 az alábbi egyenlet alapján számítottuk ki:

populáció-csökkentő hatás={1-(Cb×Tai)/(Tb×Cai)}×100 ahol Cb a rovarok száma a kezeletlen csoportban, a permetezés előtt

- Cai a rovarok száma a kezeletlen csoportban, a 45 permetezés után
- Tb a rovarok száma a kezelt csoportban, a permetezés előtt
- Tai a rovarok száma a kezelt csoportban, a permetezés után.

A kisérlet eredményeképpen megállapítottuk, hogy 90% vagy annál nagyobb populációcsökkentő hatást mutattak a következő találmány szerinti vegyületek: a 9., 11., 36., 10., 20., 35. és 49. számú vegyület, illetve a 14. számú vegyület és a 39. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 23. számú vegyület és a 48. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 61. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 61. számú vegyület és a 86. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 65. számú vegyület és a 90. számú

vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 214. számú vegyület és a 239. számú vegyület 3:2 mólarányú keveréke és a 219. számú vegyület és a 244. számú vegyület 3:2 mólarányú keveréke.

3. kísérleti példa

Inszekticid hatás vizsgálata házilégyen (Musca domestica)

5,5 cm átmérőjű, polietilén edények aljára azonos átmérőjű szűrőpapírt helyeztünk. Folyékony koncentrátumkészítményeket, amelyek hatóanyaga a 9., 11., 15., 34., 36., 40., 10., 20., 24., 35., 49. számú vegyület, illetve a 14. számú vegyület és a 39. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 23. számú vegyület és a 48. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, az 59. számú vegyület és a 84. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 61. számú vegyület és a 86. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 65. számú vegyület és a 90. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 214. számú vegyület és a 239. számú vegyület 3:2 mólarányú keveréke és a 219. számú vegyület és a 244. számú vegyület 3:2 mólarányú keveréke, amelyeket az 5. készítménypéldában leírt módon állítottunk elő, vizzel felhigítottunk 500 ppm hatóanyag-koncentrációra. A szűrőpapírokra 0,7 ml higitott készítményt csepegtettűnk. Táplálékként 30 mg szacharózt helyeztünk el egyenletesen a polietilén edényekben. 10 kifejlett, nőstény házilegyet engedtünk el a polietilén edényekben, amelyeket egy fedéllel lezártuk. 24 óra múlva megszámoltuk az elpusztult és az élő rovarokat és megállapítottuk a mortalitást.

A kísérletben azt találtuk, hogy 100%-os mortalitást mutattak a következő találmány szerinti vegyületek: a 9., 11., 15., 34., 36., 40., 10., 20., 24., 35. és 49. számú vegyület, illetve a 14. számú vegyület és a 39. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 23. számú vegyület és a 48. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, az 59. számú vegyület és a 84. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 61. számú vegyület 6s a 86. számú vegyület 6s a 90. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 214. és a 239. számú vegyület 3:2 mólarányú keveréke és a 219. számú vegyület 6s a 244. számú vegyület 3:2 mólarányú keveréke.

4. kísérleti példa

Inszekticid hatás vizsgálata német csótányon (Blattella germanica)

5,5 cm átmérőjű, polietilén edények aljára azonos átmérőjű szűrőpapírokat helyeztünk. Folyékony koncentrátumkészítményeket, amelyek hatóanyaga a 9., 11., 15., 34., 36., 40., 10., 20., 24., 35. és 49. számú vegyület, illetve a 14. számú vegyület és a 39. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 23. számú vegyület és a 48. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, az 59. számú vegyület és a 84. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 61. számú vegyület és a 86. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 65. számú vegyület és a 90. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 214. és a 239. számú vegyület 3:2 mólarányú keveréke és a 219. számú vegyület és a 244. számú vegyület 3:2 mólarányú keveréke,

amelyeket az 5. készítménypéldában leírt módon állítottunk elő, vízzel felhígítottunk 500 ppm hatóanyag-koncentrációra. A szűrőpapírra 0,7 ml hígított készítményt csepegtetünk. Táplálékként 30 mg szacharózt helyeztünk el egyenletesen a polietilén edényekben. Két kifejlett, him német csótányt engedtünk el mindegyik polietilén edényben, és az edényeket fedéllel lezártuk. Hat nap elteltével megszámoltuk az elpusztult és az élő egyedeket és megállapítottuk a mortalitást.

1

A kísérletben azt találtuk, hogy 100%-os mortalitás- 10 sal rendelkeznek az alábbi találmány szerinti vegyületek: a 9., 11., 15., 34., 36., 40., 10., 20., 24., 35. és 49. számú vegyület, valamint a 14. számú vegyület és a 39. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 23. számú vegyület és a 48. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, az 59. számú vegyület és a 84. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 61. számú vegyület és a 86. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 65. számú vegyület és a 90. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 214. számú vegyület és a 239. számú vegyület 20 3:2 mólarányú keveréke és a 219. számú vegyület és a 244. számú vegyület 3:2 mólarányú keveréke.

5. kísérleti példa

Inszekticid hatás vizsgálata közönséges szúnyogon 25 (Culex pipiens pallens)

Folyékony koncentrátumkészítmények mindegyikét, amelyek hatóanyaga a 9., 11., 15., 34., 36., 40., 3., 10., 20., 24., 28., 35. és 49. számú vegyület, illetve a 14. számú vegyület és a 39. számú vegyület 1:1 mól- 30 arányú keveréke, a 23. számú vegyület és a 48. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, az 59. számú vegyület és a 84. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 61. számú vegyület és a 86. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 65. számú vegyület és a 90. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 214. számú vegyület és a 239. számú vegyület 3:2 mólarányú keveréke és a 219. számú vegyület és a 244. számú vegyület 3:2 mólarányú keveréke, amelyeket az 5. készítménypéldában leírt módon állítottunk elő, vízzel felhígítot- 40 tunk 500 ppm hatóanyag-koncentrációra. 0,7 ml hígított készítményt hozzáadtunk 100 ml ioncserélt vízhez, ezzel a hatóanyag-koncentrációt 3,5 ppm-re állítottuk be. A kapott oldatban elengedtük közönséges szúnyog 20 db, utolsó fejlődési stádiumú lárváját. Egy nap múl- 45 va megszámoltuk az elpusztult és az élő egyedeket és megállapítottuk a mortalitást.

A kísérletben azt találtuk, hogy 100%-os mortalitást mutatnak az alábbi találmány szerinti vegyületek: a 9., 11., 15., 34., 36., 40., 3., 10., 20., 24., 28., 35. és 50 49. számú vegyület, valamint a 14. számú vegyület és a 39. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 23. számú vegyület és a 48. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, az 59. számú vegyület és a 84. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 61. számú vegyület és a 86. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 65. számú vegyület és a 90. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 214. és a 239. számú vegyület 3:2 mólarányú keveréke és a 219. számú vegyület és a 244. számú vegyűlet 3:2 mólarányú keveréke.

6. kísérleti példa

Inszekticid hatás vizsgálata ruhamolyon (Tineola bisselliella) közönséges hőmérsékleten való hatóanyag-elpárologtatással

2

Egy polietilén edény alján elhelyeztünk egy 2 cm2es gyapjúszövetet és 10 db, közepesen fejlett stádiumú ruhamolylárvát (az edény aljának átmérője 10 cm, szájának átmérője 12,5 cm, magassága 9,5 cm, térfogata 950 cm³). Melegítés nélkül elpárolgó készítmények mindegyikét, amelyek hatóanyaga a 11., 36., 9., 10., 34. és 35. számú vegyület, illetve a 23. számú vegyület és a 48. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, az 59. számú vegyület és a 84. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 61. számú vegyület és a 86. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, amelyeket a 16. készítménypéldában leírt módon állítottunk elő, felfüggesztettük az edények fedelére, és az edényeket lezártuk. Az edényeket 25 °C hőmérsékleten egy hétig állni hagytuk, azután felnyitottuk és megszámoltuk a nem élő, a haldokló és az élő rovarokat, és meghatároztuk a haldokló és elpusztult lárvák százalékos arányát. Emellett meghatároztuk a gyapjúszövet rovarfertőzésének mértékét. A molyfertőzés mértékét az alábbi skálán értékeltük:

+++: szembetűnő molyfertőzés

jelentős molyfertőzés

nem elhanyagolható mértékű molyfertőzés

csekély molyfertőzés

-: nincs molyfertőzés.

Ezt a kísérletet megismételtük úgy, hogy a találmány szerinti vegyületek helyett referenciavegyületként az US 4 219 565 számú szabadalmi leírásban ismertetett vegyületeket, nevezetesen a (2,3,4,5,6-pentaklórfenil)metil-(1R)-cisz-3-(ciklobutoxi-imino-metil)-2,2-dimetil-ciklopropánkarboxilátot (A referenciavegyület) és a (2,3,4,5,6-pentafluor-fenil)metil-(1R)-transz-3-(ciklopentoxi-imino)-metil)-2,2-dimetil-ciklopropánkarboxilátot (B referenciavegyület) használtuk. A kísérlet eredményeit a 17. táblázatban foglaljuk össze.

17. táblázat

Vegyület	A haldokló és elpusztult lárvák száma	A moly- fertőzés mértéke
11	100	_
36	100	_
9	100	+
10	100	_
34	90	+
35 :	100	_
23. és 48. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke	100	±
59. és 84. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke	100	±
61. és 86. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke	100	±
A	0	+++
В	0	+++

7. kísérleti példa

Moszkitótekercs hatásának vizsgálata közönséges szúnyogon (Culex pipiens pallens)

1

Egy üvegedényben elengedtünk 20 db, kifejlett nőstény szúnyogot (az edény 70 cm élhosszúságú kocka, térfogata 0,34 m³). Minden egyes inszekticid tekercsből, amelynek hatóanyaga a 9., 10., 11., 15., 34., 35., 36., 40., 20., 24. és 49. számú vegyület, illetve a 61. számú vegyület és a 86. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 23. számú vegyület és a 48. számú vegyület 10 1:1 mólarányú keveréke, az 59. számú vegyület és a 84. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, és a 214. és a 239. számú vegyület 3:2 mólarányú keveréke, amelyeket a 9. készítménypéldában leírt eljárással állítottunk elő, levágtunk egy 0,3 g-os darabot, majd egyik vé- 15 gén meggyújtottuk és függőlegesen betettük egy tartóba, amely a kamra aljának közepén volt elhelyezve. 30 másodperc égetés után a darabot kivettük a kamrából. A darab behelyezése után 12 perccel megszámoltuk a letaglózott szúnyogokat.

Ugyanezt a kísérletet elvégeztük úgy, hogy a találmány szerinti vegyületek helyett a 6. kísérleti példában említett A referenciavegyületet és B referenciavegyületet használtuk. A kísérlet eredményeit a 18. táblázatban mutatjuk be.

18. táblázat

Vegyület	A letaglózott szúnyogok százalékos aránya
9	95
10	85
11	100
15	100
34	100
35	100
36	100
40	100
20	100
24	100
49	100
61. és 86. számú v. 1:1 mólarányú keveréke	100
23. és 48. számú v. 1:1 mólarányú keveréke	100
59. és 84. számú v. 1:1 mólarányú keveréke	100
214. és 239. számú v. 1:1 mólarányú keveréke	95
A	0
В	30

8. kísérleti példa

Olajos készítmény permetezésének hatása házilégyre (Musca domestica)

Egy üvegedényben (70 cm élhosszúságú kocka, térfogata 0,34 m³) elengedünk 12 db, kifejlett házilegyet 60

10/10 hím-nőstény arányban. Minden egyes olajos készítményből, amelynek hatóanyaga a 9., 10., 11., 15., 34., 35., 36., 40., 20., 24. és 49. számú vegyület, illetve a 61. számú vegyület és a 86. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, a 23. számú vegyület és a 48. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, az 59. számú vegyűlet és a 84. számú vegyület 1:1 mólarányú keveréke, és a 214. és a 239. számú vegyület 3:2 mólarányú keveréke, amelyeket a 6. készítménypéldában leírt eljárással állítottunk elő, 0,7 ml-t permeteztünk a kamrába egy porlasztóval, 0,9 kg/cm² nyomáson. A bepermetezés után 5 perccel megszámoltuk a letaglózott házilegyeket.

A kísérletet megismételtük oly módon, hogy a találmány szerinti vegyületek helyett a 7. kísérleti példában említett A referenciavegyületet és B referenciavegyületet használtuk. A kísérlet eredményeit a 19. táblázatban mutatjuk be.

19. táblázat

20	Vegyület	A letaglózott szúnyogok százalékos aránya	
	9	90	
	10	80	
25	11	100	
	15	80	
	34	70	
	35	100	
30	36	95	
	40	90	
	20	90	
35	24	80	
55	49	75	
	61. és 86. számú v. 1:1 mólarányú keveréke	100	
40	23. és 48. számú v. 1:1 mólarányú keveréke	80	
	59. és 84. számú v. 1:1 mólarányú keveréke	90	
45	214. és 239. számú v. 1:1 mólarányú keveréke	100	
	Λ	0	
	В	35	

A találmány szerinti vegyületek használata kiváló 50 kártevőirtó hatást biztosít.

SZABADALMI IGÉNYPONTOK

- 1. Észtervegyületek, melyek a (2) általános képletnek felelnek meg, ahol
- R jelentése hidrogénatom, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített, 1-3 szénatomos alkilcsoport, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített allilcsoport,

vagy helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített propargilcsoport,

- X jelentése hidrogénatom, halogénatom, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített, 1-3 szénatomos alkilcsoport, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített, 2-3 szénatomos alkenilcsoport, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített, 2-3 szénatomos alkinilcsoport, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített, 1-3 szén- 10 lyek képletében R jelentése metilcsoport. atomos alkoxicsoport, helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített, 1-3 szénatomos alkil-tio-csoport vagy (1-3 szénatomos alkoxi)-metil-csoport, amely helyettesítetlen vagy egy vagy több halogénatommal helyettesített az alkoxirészben.
- 2. Az 1. igénypont szerinti észtervegyületek, amelyek az 1-helyzetben R konfigurációjú ciklopropángyűrűt tartalmaznak.
- 3. Az 1. vagy 2. igénypont szerinti észtervegyületek, amelyek az 1-helyzetben és a 3-helyzetben szubsz- 20

tituált, az 1-helyzetben a 3-helyzetű szubsztituenshez képest transz-konfigurációjú szubsztituenst tartalmazó ciklopropángyűrűt tartalmaznak.

- 4. Az 1. vagy 2. igénypont szerinti észtervegyületek, amelyek az 1-helyzetben és a 3-helyzetben szubsztituált, az 1-helyzetben a 3-helyzetű szubsztituenshez viszonyítva cisz-konfigurációjú szubsztituenst tartalmazó ciklopropángyűrűt tartalmaznak.
- 5. Az 1. igénypont szerinti észtervegyületek, ame-
- 6. Az 1. igénypont szerinti észtervegyületek, amelyek képletében X jelentése hidrogénatom.
- 7. Az 1. igénypont szerinti észtervegyületek, amelyek képletében X jelentése metilcsoport.
- 15 8. Az 1. igénypont szerinti észtervegyületek, amelyek képletében X jelentése metoxicsoport.
 - 9. Inszekticid készítmény, amely hatóanyagként egy 1. igénypont szerinti észtervegyület hatásos mennyiségét tartalmazza, a szokásos formálási segédanyagok

RONH₂

R¹L (7)